

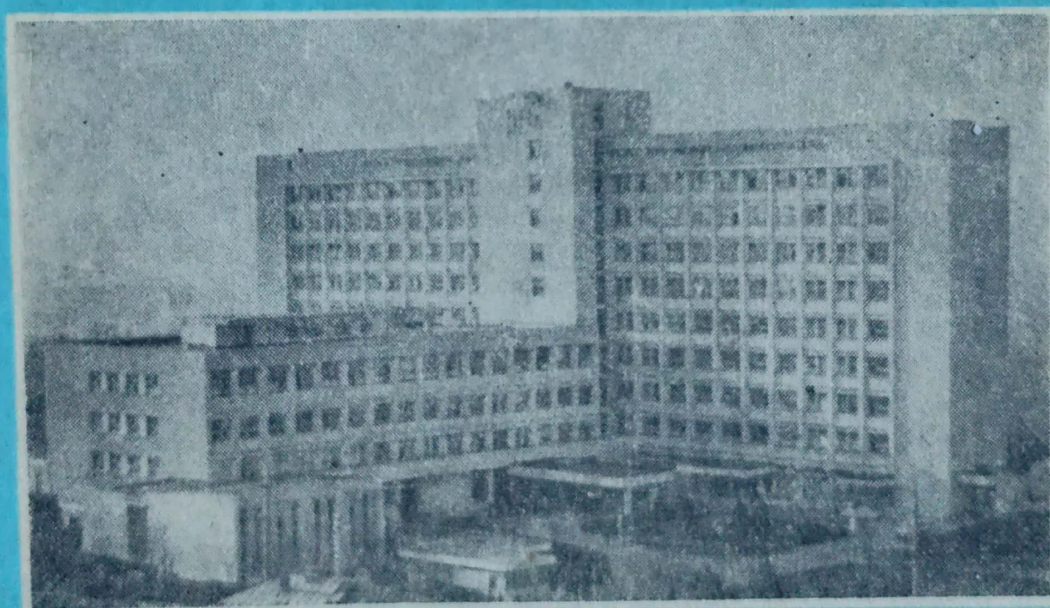
INSTITUTUL DE MEDICINĂ ȘI FARMACIE IAȘI

A T E D R A D E P E D I A T R I E

Prof. Dr. M. BURDEA

Conf. Dr. A. TUDORAN

PEDIATRIE



Vol. I

1980

INSTITUTUL DE MEDICINA SI FARMACIE IASI
CATEDRA DE PEDIATRIE - CLINICA A II A PEDIATRIE
=====

Prof.Dr.M.Burdea

Conf.Dr.Aurelia Tudoran

C U R S _ D E _ P E D I A T R I E

Volumul I

I A S I
1980

MORTALITATEA INFANTILĂ

Mult timp, secole de-a rândul, moartea unui copil mic a însemnat ceva firesc, o voință a destinului. Acest concept eronat, fatalist, corespundea de fapt, unui adevăr trist, incapacității științei medicale din acea vreme, de a vindeca anumite boli ale copilului.

Concepția conform căreia prin moartea unui copil se creează o "selecție naturală", își avea numeroși adepți ("mor cei slabi, rezistă cei puternici"), "realizându-se o eugenie".

Cauzele deceselor erau, în funcție de anotimp; prin afecțiuni digestive (vara, după înțărări) sau respiratorii (iarna) și deseori, bolile infecto-contagioase (indiferent de sezon).

Încă de la începutul acestui secol, situația s-a schimbat prin efectuarea vaccinărilor obligatorii în masă, depistarea și izolarea copiilor bolnavi, creșterea standardului economic.

Apariția unor preparate dietetice industriale utile, în special laptele pulbere, cu varietățile sale, a avut o importanță covârșitoare.

Introducerea în pediatrie a noilor progrese medicale și în primul rând a antibioterapiei, au schimbat evident aspectul problemei.

Totuși, sugarii din țara noastră au beneficiat mai târziu de toate aceste progrese.

Înainte de instaurarea regimului socialist, mortalitatea infantilă în România era de 20 - 30 %, crescând în perioade de foamete sau de epidemii. În anul 1948, după votarea constituției socialiste se pun bazele medicinei pediatrice și ale asistenței medicale gratuite. Într-o primă etapă, de o atenție crescută și măsuri mai prompte, s-a bucurat copilul școlar și prescolar.

În etapa actuală, scăderea mortalității infantile, în țara noastră a devenit problemă politică de stat.

① **Definiție:** Mortalitatea infantilă (M.I.) reprezintă numărul copiilor decedați până la vârsta de 1 an, din 100 de copii născuți vii.

①

In 1978, la noi în țară, mortalitatea infantilă era 3,1 %.

Pentru ca diferențele reprezentate de cifrele de după virgulă, să fie mai evidente, se folosește în locul exprimării procentuale, exprimarea la 1000 de născuți vii.

În general, mortalitatea este mai mare la băieți decât la fete. Această rezistență crescută a sexului feminin este valabilă și pentru vârsta de adult. În U.R.S.S. există un număr mai mare de femei cu 20 milioane, față de numărul bărbaților. Chiar din ou femeia este genetic "programată" să trăiască cu 6 - 7 ani mai mult ca bărbatul. Mortalitatea infantilă nu este repartizată omogen în decursul celor 12 luni; Astfel, $\frac{2}{3}$ din copii ce mor până la 1 an, se pierd în primele 2 - 3 luni. Aceasta este în strânsă legătură cu caracterul precar al rezistenței la infecții în primele luni de viață. După 3 luni mortalitatea este mai redusă și ea scade progresiv cu creșterea vârstei. Vârsta de 3 luni este o vîrstă "cheie", nodală, întrucît pe la 3 luni se epuizează imunitatea pasivă, cea transmisă de la mamă la făt intrauterin, iar imunitatea activă a sugarului nu este încă eficientă.

După vîrsta de 1 an speranța de viață crește, cauza de mortalitate mai frecventă fiind accidentele de circulație.

② **Definiție**: Mortalitatea neo-natală reprezintă numărul de copii decedați pînă la 30 de zile de la naștere, raportată la 100 de copii născuți vii. (este $\frac{1}{2}$ din mortalitatea infantilă).

Mortalitatea neo-natală se împarte în două perioade :

② - mortalitatea neo-natală precoce (din prima săptămîină de viață);

- mortalitatea neo-natală tardivă, din ultimele trei săptămîni ale primei luni de viață.

③ **Definiție**: Mortalitatea perinatală (M.P.) este reprezentată de suma dintre mortinatalitate (numărul copiilor născuți morți) și mortalitatea neo-natală precoce.

Mortalitatea neo-natală este mai puțin influențabilă de mijloacele terapeutice actuale, fiind dominată etiologic de :

- icterele grave ale nou-născutului;

- hemoragia meningo-cerebrală;
- malformațiile cardiace grave;
- stările septicemice grave.

Nou-născutul rezistă greu agresiunii microbiene, în special cu Gram negativi față de care nu se poate apăra. Sugarul are mijloace de apărare mai bune și localizează infecția la un organ (de exemplu bronhopneumonia).

Aceste afecțiuni grave ce amenință copilul în prima lună de viață nu sînt stăpînite nici chiar în țările dezvoltate : Finlanda, R.F.G., S.U.A.

Mortalitatea de la 1 lună la 12 luni în aceste țări este aproape neînsemnată, deoarece ea este dată de infecții care în aceste țări sînt tratate precoce.

Raportul dintre mortalitatea neo-natală (0- 30 zile) mortalitatea infantilă de la 1-12 luni este semnificativ deoarece apreciază situația mai mult sau mai puțin favorabilă din anumite zone.

Valoarea raportului poate crește fie prin scăderea numitorului, fie prin creșterea numărătorului.

Valoarea acestui raport se interpretează astfel :

- cu cît raportul este mai mare, cu atît situația este mai favorabilă (numitorul este mai mic, iar numărătorul nu variază);
- cu cît raportul este mai mic, situația este defavorabilă.

În Europa, din acest punct de vedere se pot diferenția două zone :

- o zonă nordică, unde mortalitatea infantilă este sub 20 ‰ (Anglia, Danemarca, Norvegia, Suedia, R.F.G., Elveția);
- o zonă mediteraniană (Turcia, Iugoslavia, Albania, Portugalia, România) cu mortalitate infantilă peste 20 ‰ (între 30 - 40 ‰). Portugalia ocupă primul loc.

În România mortalitatea infantilă este de 31 ‰.

Standardul social-economic are mare importanță. Si în interiorul unei țări ca România există deosebiri de la o zonă la alta : una este situația în vechiul regat (Muntenia, Dobrogea,

Moldova, Oltenia) și alta în Transilvania, Banat, Bucovina, unde standardul de viață este mai ridicat.

În Moldova există cea mai mare mortalitate infantilă din țară. Aceasta se datorește mai multor factori : există riscul ca mortalitatea să fie mai mare acolo unde natalitatea este mai mare. Într-o familie cu mai mulți copii, atenția și mijloacele materiale se împart. Multiparele nu mai au șansa de a-și alimenta copiii natural.

În Ardeal, diferența dintre natalitate și mortalitate este 0 (zero). Medicul are atribuția de a urmări 30 de copii în 30 familii, pe când la Belcești (jud. Iași), există 400 copii 0-1 an pentru un singur medic pediatru. Situația cea mai grea este în județele : Vaslui, Botoșani, Vrancea, Iași.

Chiar în Moldova se pot observa anumite diferențe : situația este mai bună între Siret și munți (jud. Bacău și Neamț) decât între Siret și Prut.

În Iugoslavia și Polonia există de asemenea aceste diferențe legate de diferite zone ale țării (provinciile din nordul Iugoslaviei și cele din vestul Poloniei au situație mai bună).

Din acest motiv indicele mortalității infantile se raportează la O.M.S. - ca un indice ce reflectă standardul economic.

Ceea ce diferențiază țările nordice de cele mediteraneene în Europa este adresabilitatea. Copiii sînt aduși tîrziu la medic, mulți dintre ei (24 % în județul Iași) mor fără asistență medicală.

Dintre copiii care ajung în spital pentru tratament, 1/3 mor în primele 24 de ore datorită gravității extreme, care depășește posibilitățile terapeutice actuale.

În Spitalul de pediatrie din Iași, în ultimii 7 - 8 ani, mortalitatea este de 1,3 % - cifră ce cuprinde chiar și copiii care decedează în primele 24 de ore de spitalizare.

P A T O L O G I A N O U N A S C U T U L U I

HEMORAGIA MENINGO-CEREBRALA

④ **Definiție** : Hemoragiile meningo-cerebrale ale nou născutului reprezintă revărsări de sînge în substanța cerebrală sau membranele înconjurătoare, produse cu ocazia nașterii. ④

Deseori este vorba de o anoxie fetală care mărește permeabilitatea vasculară, determinînd ieșirea sîngelui din vas. Din această cauză hemoragiile meningo-cerebrale sînt denumite de unii și sindrom neuro-vascular.

Rossier a arătat că un simplu edem cerebral la nou-născut, produs prin anoxie, poate da o simptomatologie asemănătoare.

Hemoragiile meningo-cerebrale împreună cu alte hemoragii (melena, neonatorum, hemoragii nazale, ombilicale, la nivelul seroaselor sau cefalhematomul), sînt grupate sub numele de boala hemoragică a nou-născutului.

Din toate aceste manifestări, hemoragiile meningo-cerebrale sînt cele mai frecvente și mai grave; tendința hemoragipară a nou-născutului traduce un risc hemoragic crescut la această vîrstă.

Spre deosebire de celelalte hemoragii ale nou-născutului care au semne directe obiective, hemoragiile meningo-cerebrale nu au semne directe, vizibile, ci semne indirecte, înșelătoare.

Boala se manifestă uneori prin simptome extrem de grave ce duc rapid la moarte; (alteori) simptomele sînt șterse și confirmarea diagnosticului se face prin puncția lombară.

Istoric : Prima descriere a acestei boli a fost făcută în anul 1904 de către un obstetrician, Couvelaire. El a arătat frecvența hemoragiilor meningo-cerebrale la nou-născuți și prematuri și riscul mare de mortalitate prin această boală.

În anul 1929 Dam (Copenhaga) descoperă vitamina K (de la cuvîntul german Koagulation).

În anul 1936, Quick a studiat protrombina la nou-născuți și a găsit o hipoprotrombinemie fiziologică, mai accentuată la

prematuri.

Frecvența : Pe o statistică a Maternității Cuza Vodă din Iași se arată că hemoragia meningo-cerebrală reprezintă 3,5 % din nou-născuți, mai frecvent la prematuri. Probabil că la această cifră se adaugă și un număr de cazuri nediagnosticate.

Anatomie patologică. Sediul cel mai frecvent al hemoragiilor meningo-cerebrale este subarahnoidian. Revărsările de sânge dintre calotă și dura mater, hematoamele subdurale, legate de un traumatism foarte violent, sînt rare.

Ca sediu, hemoragiile pot fi localizate astfel :

- hemoragii deasupra cortului creierului, în care sângele se răspîndește pe o întreagă emisferă cerebrală pe care o învelește ca o calotă și o "strînge ca o menhină";

- hemoragii dedesubtul cortului creierului; sângele se răspîndește pe creier, pedunculii cerebrali, bulb pînă în canalul rahidian;

- hemoragii mixte, o combinație între primele două;

- hemoragiile intracerebrale, relativ mai rare (circa 10 - 12 % din totalul hemoragiilor meningo-cerebrale), sînt greu vizibile macroscopic, de cele mai multe ori diagnosticul pînădu-se pe examenul histologic. Ele au loc în substanța albă, în apropierea pereților externi ai ventriculilor laterali, nu departe de nucleii cenușii centrali pe care-i poate leza;

- hemoragiile (inundații) intraventriculare sînt foarte rare.

Examenul histologic pune în evidență la copiii decedați în primele zile după hemoragie un aspect "tigrat", pătat, caracteristic, dat de edemul cerebral concomitent.

La cei ce au supraviețuit mai mult timp și mor mai tîrziu din alte cauze, se pot pune în evidență urmele tardive ale hemoragiei sub forma unor leziuni scleroase, cicatriciale, perivascularare sau adevărate lacune (porencefalie).

Etiopatogenie. Mult timp patogenia hemoragiilor meningo-cerebrale a fost dominată de concepția lui Quick, a unei hipoprotrombinemii. Ulterior s-a constatat că nu există o unitate etiopatogenică, ci sînt mai mulți factori implicați.

I. Factorul traumatic ("inamicul nr.1"), este cel mai important, nașterea în sine constituind un traumatism pentru fătul care va trebui să treacă prin strîmtoarea genito-pelvină a mamei. (5)

Traumatismul este de mai multe feluri :

a)- Traumatism fizic care poate consta în :

- 1- disproporția dintre capul fătului și bazinul mamei;
- 2- manevre intempestive (extracții violente);
- 3- naștere laborioasă;
- 4- aplicare de forceps;
- 5- medicație care produce hipertonie uterină (ocitocice);

b)- Traumatismul hemodinamic este întâlnit în prezentațiile pelvine, cînd corpul în expulzie este laminat, iar capul care rămîne ultimul suferă o compresiune ce are drept consecință apariția de rupturi la nivelul vaselor. (6)

Alteori, cînd expulzia este dificilă se fac injecții medicamentoase pentru contracția uterului. Contracțiile uterine pot crea unde vibratorii în lichidul amniotic care vor rupe vasele cerebrale.

c)- Traumatismul chimic, se referă la anoxie.

Nou-născutul este supus la diverse riscuri anoxice.

Hipoxia neonatală face ca vasele să-și piardă troficitatea parietală, să devină mai permeabile. Plasma extravazează, producîndu-se astfel edemul cerebral postanoxic. Dacă anoxia se prelungește, stomatele capilare se deschid, iar hematiile pot extravaza din vase fără a fi o ruptură vasculară. (7)

Există mai multe feluri de anoxii :

1. Anoxia anoxică - o insuficientă saturare a sîngelui în oxigen realizată prin :

- hipertonii uterine prelungite;
- nașteri prelungite;
- feți supramaturați (placenta îmbătrînește și se deshidratează).

2. Anoxie de stază - întâlnită în :

- șocul obstetrical;
- procidența de cordon (cordon cu bucla în jurul gâtului fătului);
- cardiopatii fetale grave.

3. Anoxie anemică, realizată prin spolierea de hematii în urma hemoragiilor obstetricale.

4. Anoxie citotoxică atunci când se întrebuintează anes-tezice sau alte medicamente cu acțiune toxică asupra hematiilor.

Anoxia influențează negativ și factorii coagulării; la prematuri anoxia este amplificată de imaturitatea sistemului ner-vos și labilitatea vasomotorie.

II. Factorul plasmatic

La naștere, plachetele, fibrinogenul, factorul V (pro-accelerina), factorul VIII (antihemofilia A), factorul XIII sînt normali. În schimb factorul II (protrombina), factorul VII (pro-convertina), factorul IX (antihemofilic B), factorul X (Stuart), XI și XII sînt deficitari.

Hipoprotrombinemia și hipoproconvertinemia sînt cele mai importante și în special la copii prematuri. Astfel, la naș-tere, la copilul născut la termen protrombina și proconvertina reprezintă 20 - 30 % din normal, în timp ce la copilul prematur reprezintă doar 5 %. Scăderea acestor factori se accentuează în ziua a 2-a, a 3-a după naștere. Mai tîrziu, o dată cu maturarea ficatului, către ziua a 10-a, valorile lor ajung la normal la co-pilul născut la termen; la prematur, normalizarea se face după 1 - 2 luni.

Sinteza acestor factori are loc la nivelul ficatului, care la naștere prezintă o imaturitate tranzitorie, ceea ce face ca factorii coagulării să fie deficitari la această vîrstă.

Factorul V se sintetizează în afara ficatului în sis-temul reticuloendotelial, de aceea el este în cantitate normală la naștere.

Implicația vitaminei K în sinteza acestor factori

Vitamina K are o sursă exogenă (alimente : verdețuri, salate, ficat) și o sursă endogenă, cea mai importantă (este sintetizată de flora microbiană saprofită intestinală).

La nou-născut aportul exogen de vitamină K este nul, iar flora intestinală absentă (la naștere tubul digestiv este steril). Logic ar fi să se administreze vitamină K, dar administrarea acesteia nu a dus la rezultatele așteptate.

Sinteza protrombinei și proconvertinei se face la nivelul celulei hepatice în prezența vitaminei K, fiind necesară și o apoenzimă furnizată de celula hepatică. Ori nou-născutul avînd o imaturitate tranzitorie hepatică, celula hepatică nu va putea furniza acest factor indispensabil, apoenzima.

La nou-născut vitamina K se absoarbe la nivelul celulei intestinale, dacă ea există din aportul exogen sau endogen. Vitamina K fiind liposolubilă, absorbția ei va urma destinul suportului ei, deci a grăsimilor. De aceea este necesar să existe secreție biliară în duoden. Pentru scindarea grăsimilor este necesară prezența lipazei pancreatice, iar pentru absorbția vitaminei K mucoasa intestinală trebuie să fie integră. Vitamina K ajunsă la nivelul celulei hepatice se depozitează, formînd chiar o rezervă pentru circa 3 săptămîni.

Testul lui Koller își propune să diferențieze un icter mecanic de un icter hepatocelular. De exemplu, la un bolnav adult cu un icter vechi de 2 - 3 săptămîni, la care timpul Quick este prelungit, cu o simplă injecție de vitamină K se va preciza dacă este vorba de un icter mecanic sau un icter hepatocelular.

Dacă după injectarea sub cutanată de vitamină K, timpul Quick se normalizează este vorba de un icter mecanic (celula hepatică este integră, dar rezerva de vitamină K s-a epuizat). Lipsa bilei din intestin face ca vitamina K să nu se absoarbă, ci să se elimine în scaun.

Dacă după injecția de vitamină K, timpul Quick rămîne nemodificat este vorba de un icter hepato-celular. Aportul de vitamină K a fost asigurat, dar celula hepatică bolnavă nu poate

face sinteza factorilor II și VII. Aceasta este situația la nou născut unde există o imaturitate tranzitorie a celulei hepatice.

Factorul plasmatic are un rol secundar în producerea hemoragiei meningo-cerebrale, întrucât deficitul în factorii de coagulare este în ziua a 2-a, a 3-a, iar hemoragia se produce la naștere.

⑥ III. Factorul vascular a fost studiat de Ylppö (Helsinki) și Minkowski (Paris). Ylppö a arătat frecvența hemoragiilor meningo-cerebrale la prematuri. Cu cât prematuritatea este mai mare, cu atât procentul de mortalitate prin hemoragii meningo-cerebrale, cât și al sechelelor, este mai mare.

La naștere, o parte din copiii născuți la termen și toți prematurii au o fragilitate capilară crescută.

Această fragilitate vasculară a fost măsurată de Minkowski care a utilizat dinamometrul capilar Levolley. Acesta este o ventuză ce se aplică pe piele, pusă în contact cu un manometru și cu o pompă care face vid în ventuză. La majoritatea copiilor normali, născuți la termen, pentru ca să se producă un număr oarecare de peteșii, într-un anumit timp, trebuie ca în ventuză să se creeze o presiune negativă de 50 cm Hg. La prematuri și la un procent din copiii născuți la termen, același număr de peteșii apar în același timp la o presiune de numai 15 cm Hg. Fragilitatea vasculară este potențată la prematuri de faptul că ei au o calotă mai subțire, o dehiscență mai mare între suturi și o consistență mai redusă a substanței cerebrale. Factorii de mai sus se intrică.

Simptomatologia hemoragiilor meningo-cerebrale este foarte variată. Uneori este așa de gravă încât copilul moare după naștere, alteori este foarte frustă, confirmarea diagnosticului făcându-se doar prin puncție lombară.

Simptomele se împart în două mari categorii :

I. Simptome precoce, în care sînt afectate funcția circulatorie și respiratorie și

II. Simptome tardive dominate de fenomene neurologice.

I. In cadrul simptomatologiei precoce se descriu: ⑧

1)- Moartea aparentă, atunci cînd copilul nu țipă imediat după naștere (nu respiră), are următoarele forme clinice :

a)- Forma albă în care copilul se naște alb, livid, ca o coală de hîrtie; cordul bate slab și neregulat. Copilul este apatic, aton.

În cazurile fericite, după manevre bine conduse de reanimare respiratorie (timp de 5 pînă la 60 minute) respirația începe să apară, la început neregulat, apoi regulat. Copilul iese din impas dar cu riscuri foarte mari.

b)- Forma albastră în care copilul nu țipă, este cianotic, dar cordul bate perfect. Prognosticul este mult mai bun, copilul este reanimat, dar cu riscuri ulterioare.

c)- "Copil născut mirat". În realitate această mi-rare este un stadiu scurt de moarte aparentă.

2)- Tot în cadrul simptomatologiei precoce (din primele ore) intră coma care duce la deces.

II. Simptomele relativ tardive apar după un interval de 2 - 5 zile de la naștere; constau în fenomene nervoase, iritative, tremurături și convulsii tonico-clonice cu stadiul tonic mai lung decît cel clonic. ⑨

Aspectele clinice sînt foarte variate. Uneori convulsia este localizată la nivelul feței, manifestîndu-se printr-o simplă grimasă. Alteori convulsiile sînt generalizate determinînd poziția de opistotonus. Copilul poate prezenta numai contracția orbicularilor buzelor, realizînd aspectul de "bot de pește". Starea de hipotonie musculară este la fel de caracteristică pentru diagnosticul de hemoragie meningo-cerebrală.

Pot apare și paralizii cu caracter spastic; paralizii oculare cu lipsa reflexului la lumină și prezența nistagmusului.

Pe fondul de hipertonie putem provoca ușor convulsii prin lovirea copilului cu un ciocănel.

La manifestările de mai sus se asociază uneori un strabism, paralizii centrale, paralizii ale extremităților, apatie. Reflexul de sugere este abolit. De asemenea se notează hiperter-

mie sau hipotermie, sau alternanțe capricioase ale acestor două stări.

În perioada tardivă mai pot să apară tulburări respiratorii și circulatorii ca și în simptomatologia precoce, dar sub forma unor crize relativ scurte de asfixie care se repetă. Din cauza dificultăților de alimentație, curba ponderală este staționară. Fontanela anterioară în general nu bombează.

(10) Simptomatologia hemoragiilor meningo-cerebrale este variată, dar suficient de evocatoare pentru diagnostic. Există și forme paucisimptomatice sau monosimptomatice. Acestea sînt : căscatul repetat și frecvent, sughițul, țipete stridente, ascuțite (cerebrale) legate de hipertensiunea intracraniană, geamăt continuu, vărsături de origine centrală, somnolență anormală, alteori o excitație anormală sau dispariția reflexului Moro-Freudenberg. Reflexul Moro este un reflex ancestral, care dispare în mod normal la cîteva luni (2 - 3 luni).

Uneori reflexul Moro nu este abolit, ci există o schiță de reflex sau un reflex dezordonat "în moară de vînt". Reapariția precoce a reflexului Moro este de bun augur.

Dispneea și crizele de apnee sînt caracteristice pentru hemoragia meningo-cerebrală. Acest fapt este important de reținut, deoarece la copiii cu hemoragie meningo-cerebrală se poate întîlni atelectazia unui lob pulmonar produsă printr-un mecanism reflex.

(12) Diagnosticul diferențial al hemoragiilor meningo-cerebrale, se face cu alte boli, care se manifestă prin convulsii :

1. Tetanosul nou-născutului. Cu toate că tetanosul este boală eradicată, totuși posibilitatea unui tetanos nu este exclusă, mai ales cînd actul nașterii are loc în condiții improprii (lut, pămînt, instrumente nesterile). Tetanosul poate apare după o incubatie de 3 - 4 zile sau chiar 10 - 14 zile. Copilul prezintă o stare de contractură puternică generalizată; mimica feței este evocatoare ("un rîs sardonice") și există un semn caracteristic "trismus" : deschiderea gurii copilului cu o spatulă introdusă între gingii nu se poate face din cauza contracturii maseterilor.

Meningococ. gr-

2. Meningita neonatală. Contaminarea se poate face intrauterin sau chiar imediat după naștere. Nou-născutul are o mare predispoziție pentru infecții cu germeni gram-negativi. La puncția lombară lichidul este tulbure cu numeroase leucocite, polinucleare în sediment și cu albumina crescută. La examenul în frotiu se găsește o floră gram-negativă.

3. Tetania nou-născutului este consecința unui hipoparatiroidism tranzitoriu, neonatal. Hormonul paratiroidian împiedică absorbția fosforului la nivelul tubului renal. Existând o deficiență tranzitorie a paratiroidelor, fosforul nu se va elimina și va crește în sânge. Produsul $P \times Ca$ este o constantă și atunci când fosforul crește în sânge, calciul scade și vor apărea convulsiile prin hipocalcemie.

4. Toxoplasmoza poate da convulsii și alte fenomene neurologice.

5. Boala incluziilor citomegalice

Diagnosticul pozitiv, de certitudine îl pune puncția lombară. Aceasta se face cu un ac mic cu mandren, copilul fiind flectat pentru a se evidenția spațiile intervertebrale. La un copil (sănătos) curg câteva picături de lichid cefalorahidian cu aspect clar ca "apa de stincă". La copilul prematur aspectul poate fi ușor gălbui. (12)

Valorile normale ale L.C.R. sînt :

- elemente (leucocite) : 3 - 4 /mmc.
- albumina : 0,20 - 0,25 gr % (la prematuri mai mare, peste 0,40 sau 0,50 gr %).
- NaCl : 6,8 - 7,2 gr %.
- glucoza : 0,50 gr %.

La un copil cu hemoragie meningo-cerebrală puncția lombară va evidenția un lichid hipertensiv (curge în jet), de aspect rozat sau hemoragic.

Proba celor trei eprubete diferențiază hemoragia din boală de cea produsă post-traumatic (înțeparea accidentală a unui vas). În caz de hemoragie produsă printr-o greșală de tehnică, în prima eprubetă lichidul va fi rozat, în a doua mai puțin rozat, iar în a treia normal sau aproape normal.

În caz de hemoragie meningo-cerebrală, lichidul va avea aceeași tentă rozată sau hemoragică, în toate eprubetele.

Intr-o hemoragie recentă, hematiile vor avea conturul intact, în timp ce într-o hemoragie anterioară, veche, hematiile sînt ratatinate, îmbătrînite, avînd aspect zimțat. Pe lîngă aceste hematii ratatinate, vom găsi uneori și leucocite (30 - 40 /mmc) care sînt expresia unei adevărate meningite aseptice prin iritație meningeală. Dozarea albuminei din L.C.R. arată valori peste 1 g %; ceea ce traduce edemul cerebral concomitent. Clorurile sînt crescute la valori de 8 - 9 - 10 g %. Urmărind L.C.R. prin puncții lombare succesive, se constată că după o săptămînă lichidul își schimbă culoarea pentru că sîngele se resoarbe. Lichidul devine verzui, gălbui, apoi se normalizează în circa 3 săptămîni.

Există situații cînd lichidul poate fi normal cum este în hemoragia strict intracerebrală sau în hemoragia localizată în sectorul anterior al craniului fără legătură directă cu L.C.R.

Este important de reținut faptul că un lichid normal nu exclude diagnosticul de hemoragie meningo-cerebrală.

Evoluție și prognostic.

Moartea se poate produce în primele 3 zile. Dacă a trecut această perioadă critică există două posibilități : copilul să scape dar cu sechele, sau să se vindece fără sechele.

Sechelele sînt reprezentate de obicei de o epilepsie precoce, un sindrom atetozic, de o hemiplegie cerebrală infantilă adesea cu inteligența normală, de o paraplegie, dar cel mai adesea de o encefalopatie cronică infantilă.

Hemiplegia cerebrală infantilă se diferențiază de cea a adultului : dacă hemiplegia este pe stînga, cu paralizie pe dreapta, nu dă afazie ca la adult, pentru că centrul vorbirii se adaptează pe dreapta. Adultul merge cosit (membrul inferior lung) pe cînd copilul merge stepat (membrul inferior scurt).

Encefalopatiile cronice infantile pot fi : spastice "tip Little" (copil țespăn, cu extensia membrelor, scapă capul, ține membrele inferioare în foarfece) acești copii sînt idioți, putînd face convulsii din cînd în cînd; vor fi diferențiați de maladia Little (paraplegie spastică, inteligență normală);

~~Flasce~~ + spatic
+ lase
euclopidie.

Little
Förster

- 15 -

vit K = 1 mg/kg / 2i - 2-3 g /
FITOMENADION (CIF)

flasce (tip Förster).

Mortalitatea prin hemoragie meningo-cerebrală la copiii născuți la termen este 20 %, iar la prematuri 42 %. Hemoragia meningo-cerebrală, cauză importantă de deces la sugar, reprezintă 0,73 %, adică aproximativ 1/2 din mortalitatea neonatală.

Profilaxie și tratament

Profilaxia hemoragiei meningo-cerebrale constă în combateră prematurității, a factorului traumatic fizic, hemodinamic sau chimic. (13)

Administrarea vitaminei K este foarte discutabilă; vitamina K are acțiune bună asupra etanșietății capilarelor; în doze mari are însă acțiune toxică și hemolitică.

Se utilizează vitamina K în doze modeste de 1 mg/kg/zi timp de 2 - 3 zile; nu se depășește doza de 5 mg/zi. În comerț există fitomenadion - CIF - (K₁) sau konakion, preparat străin.

La prematuri se utilizează în doze mai mici, sub 1 mg/kilocorp, intramuscular. < 1 mg/kg/zi i.m.

Pentru a combate fragilitatea vasculară, Minkowski recomandă ca în ultimele zile de sarcină să se administreze femeii gravide rutin (vitamina P) și injecții de vitamină E, deoarece acestea trec cu ușurință la nou născut și măresc rezistența capilară.

În timpul sarcinii se recomandă evitarea hormonoterapiei, deoarece hormonii cresc fragilitatea capilară.

Se vor lua măsuri speciale de precauție în asistența medicală la naștere, în cazurile de sarcină cu risc crescut (sarcină gemelară) și se va face o supraveghere atentă a nou-născutului (în special prematurii sau gemenii și născuții după travalii prelungite sau traumatizante).

De asemenea, se impune profilaxia secundară a complicațiilor, aceasta printr-un diagnostic precoce și un tratament corect al hemoragiilor meningo-cerebrale.

Tratamentul propriu-zis al hemoragiilor meningo-cerebrale este pur simptomatic. Se recomandă repaos absolut (evitarea manipulărilor inutile); alimentație prin gavage (reflexul de înghi-

FENOBARBITAL 5-7 ctg/zi
1 diviziune

- 16 -

țire este abolit), iar în cazuri severe prin perfuzie venoasă; aspirarea secrețiilor din căile respiratorii; încălzirea în caz de hipotermie; sedarea cu fenobarbital i.m. în caz de agitație sau convulsii (5 - 7 ctg/zi) - 1 fiolă de fenobarbital conține 20 ctg. substanță activă în 2 ml, 1 diviziune deci conține 1 ctg., iar 1 ml, 10 ctg.; diazepam 1 mg/kg; 1 fiolă diazepam are 2 ml și conține 10 mg (soluție 0,5 %), deci 2 diviziuni = 1 mg; oxigenoterapie, Karion (Micoren) 1 - 2 diviziuni în tulburări respiratorii; vitamina K 1 mg/kg; perfuzie venoasă cu soluții electrolitice și substituenți de plasmă în caz de deshidratare și colaps vascular.

Transfuzia este contraindicată în hemoragia meningo-cerebrală, dar este foarte indicată în alte manifestări hemoragice ale nou-născutului cum ar fi melena neonatorum (30 - 50 ml/kg.corp, sînge proaspăt). În afara factorului antihemofilic B ce persistă, ceilalți factori deficitari la nou-născut se distrug în 24 - 36 ore, chiar dacă se administrează sînge proaspăt.

Tassovatz, profesor la Belgrad, recomandă puncții lombare repetate, cu rol decompresiv, pînă cînd lichidul curge foarte puțin; aceasta ar diminua edemul cerebral. Alții contraindică puncția lombară pentru că ar favoriza hemoragia.

ICTERELE NOU-NASCUTULUI

Icterul fiziologic

(14)

Icterul fiziologic apare la 20 % din copiii născuți la termen și la 80 % din copiii născuți prematur. Se instalează după un interval liber de 2 - 3 zile de la naștere. Eritrodermia fiziologică a nou-născutului este înlocuită printr-o culoare galbenă. Fața și extremitățile sînt deseori respectate. Conjunctivele sînt colorate în 1/2 din cazuri. Uneori culoarea icterică cuprinde tot corpul. Materiile fecale sînt normal colorate; copilul nu prezintă hepatosplenomegalie, crește în greutate, starea generală este bună. Urina conține săruri biliare spre sfîrșitul așa-zisei boli. Colorația galbenă care uneori poate fi foarte închisă se intensifică progresiv pînă în ziua a 7-a, a 8-a de viață cînd are intensitatea cea mai mare, apoi icterul pălește și dispare complet în a 14-a zi. Orice icter care persistă mai mult de 21 zile poate fi considerat patologic (icter prin bilă groasă, icterul copilului alimentat la sîn).

Icterul fiziologic pare să fie o stare fără gravitate deosebită, totuși el este un icter hemolitic și dacă bilirubina indirectă produsă este în cantitate prea mare, uneori se poate ajunge la un icter nuclear grav. Dovada este că în Japonia unde icterele prin incompatibilitate feto-maternă Rh sînt extrem de rare, proporția de persoane Rh negative fiind doar de 0,44 %, deci practic neglijabilă, incidența icterului nuclear este la fel de mare ca în Europa, unde frecvența persoanelor Rh negative este 15 %.

Patogenie

În timpul vieții intra-uterine copilul se află într-o stare de hipoxie, comparabilă cu cea a unui alpinist care s-ar urca la 8000 m. (de unde și expresia "Mount Everest in utero"). Această hipoxie este compensată printr-o poliglobulie bine cunoscută. Odată cu nașterea și contactul cu atmosfera ambiantă, se face corecția poliglobuliei de la 6 - 7 milioane de hematii pe mm^3 la circa 4 milioane pe mm^3 . Distrucția acestui exces de hematii va duce la producerea de bilirubină indirectă, liberă (ne-

6-7 mil. $\Rightarrow$ 4 mil / mm^3

uridin-difosfat-glicuronil-transferaza

- 18 -

conjugată). Icterul cutanat devine vizibil ori de câte ori bilirubina indirectă sau directă atinge un prag de 60 mg % (normal 50mg %). Când bilirubina indirectă atinge valori de 200mg % poate apărea icterul nuclear.

În timpul sarcinii placenta elimină bilirubina oricât de mare ar fi ea.

În metabolismul sau fiziologic, bilirubina indirectă este conjugată de enzime și transformată în bilirubină directă, ce va lua drumul canalelor biliare evacuându-se în duoden. Copilul nou-născut se naște cu deficiențe enzimatică tranzitorii. Reticulul endoplasmatic neted din ficat, sediul celular de sinteză a enzimei care asigură glicuronoconjugarea, nu este maturat. Această enzimă este uridin-difosfat-glicuronil-transferaza (U.D.G.T.). Deficitul este mai important la prematuri. Ca urmare a acestei imaturități funcționale, bilirubina indirectă în exces, care nu se conjugă, se acumulează în sânge și când atinge pragul de 60 mg % apare icterul.

Lewy și Grodsky au arătat că în procesul de glicuronoconjugare, participă și două proteine Y și Z, care captează și transportă bilirubina indirectă spre sediul celular hepatic unde se face glicuronoconjugarea. La nou-născut există și un deficit în sinteza proteinei Y.

S-a mai demonstrat că la nou-născut, în intestin, acționează o enzimă, glicuronidaza, care desface legătura dintre acidul glicuronic și bilirubina directă (deconjugă bilirubina conjugată). Bilirubina indirectă este resorbită din nou în sânge și desigur produce agravarea și prelungirea icterului.

Icterul fiziologic este un icter hepato-celular. Alte ictere hepato-celulare sînt icterele ereditare autosomal recesive datorită unor erori înnăscute de metabolism (absența ereditară a unei enzime).

Icterul Crigler-Najar

Acesta este o eroare înnăscută de metabolism, cu prezența în stare homozigotă a unei gene mutante purtătoare a defectului enzimatic de glicuronoconjugare. Este un icter familial cu trans-

misie autosomal recesivă, în care enzimele lipsesc toată viața. Icterul începe ca un icter fiziologic, dar se intensifică foarte mult spre ziua a 8-a, când copilul este galben ca un canar. Cum bilirubina indirectă este mult crescută, apariția icterului nuclear este inevitabilă sau eventual se ajunge la cifre de bilirubină excesive (400 mg %), care duc la moartea rapidă a copilului. Dacă copilul supraviețuiește (prin exsanguinotransfuzie) va fi un encefalopat. Din fericire frecvența bolii este mică.

Colemia familială Gilbert

Reprezintă o exprimare fenotipică parțială la heterozigoșii purtători ai aceleiași tare ca și în boala Crigler-Najar. Se știe că sinteza fiecărei enzime este comandată de o genă. Atunci când în perechea de cromozomi ambele gene alele sînt lezate sau absente, țara se află în stare homozigotă. În icterul Crigler-Najar amîndouă genele alele sînt absente; nefiind nici o comandă, sinteza de uridin-difosfat-glicuronil-transferaza nu se mai face. Cînd una din gene este indemnă și alta lezată, țara este în stare heterozigotă. Sinteza enzimei se va face, dar pe jumătate. Aceasta este situația în colemia familială Gilbert. $\equiv 1/2$ Crigler Najar.

Deoarece glicuronoconjugarea este în parte posibilă, bilirubina indirectă atinge valori mai mici, evoluția fiind combatibilă cu viața, dar și cu accidente neurologice, fără alte consecințe patologice, decît pusee icterice din timp în timp.

Icterul Dubin-Johnson

Descris în 1954 este de asemenea o enzimopatie familială, în care captarea hepatică și conjugarea bilirubinei sînt normale, lipsesc însă enzimele care scot bilirubina directă din celula hepatică și o trimit spre canaliculii biliari. O mare parte din bilirubina conjugată rămîne în celula hepatică, o parte refluează în sinusoidale hepatice și trece în sînge, determinînd apariția unui icter cu bilirubină directă. Icterul apare la cîteva zile după naștere. La tubaj apare o bilă albă fără bilirubină.

Bilirubina indirectă este toxică, liposolubilă, are greutatea moleculară mică, trece ușor bariera hematoencefalică, solubilizîndu-se în nucleii centrali. În schimb, bilirubina directă

nu este toxică, este hidrosolubilă, are greutatea moleculară mare, realizând un icter compatibil cu viața.

Retenția de B.S.P. este crescută, iar în celula hepatică este prezent un pigment neidentificat.

O variantă de Dubin-Johnson este icterul Rotor, dar la puncția biopsie hepatică nu se găsesc pigmenți în celula hepatică.

Icterul copilului alimentat la sîn
(Breast milk jaundice)

(16) Încă din anii 1963 - 1964 Arias a bănuț că unele ictere ale nou născutului apar din cauza alimentației la sîn. Ele survin la copiii născuți din mame sănătoase, la care nu s-a pus în evidență acțiunea vreunui toxic în cursul sarcinii. Copiii sînt născuți la termen și alimentați de la început la sîn. De remarcăt faptul că și alți copii din familie (dacă mai există) au avut un icter prelungit. În cazul în care nou-născutul este alimentat mixt, icterul are o intensitate mai slabă și o durată mai scurtă.

Icterul se intensifică ceva mai tîrziu, devenind manifest la 10 - 12 zile, iar bilirubina indirectă crește la 100 - 150 și peste 200 mg.%, cifre cu reputație "amenințătoare" pentru icterul nuclear, care însă nu se produce niciodată, deoarece în această perioadă ceva mai tardivă, bariera hematoencefalică a lui Wirchow-Robin, devine impermeabilă pentru molecula de bilirubină.

Copilul prezintă o stare excelentă și o creștere normală în greutate. Investigațiile nu arată anemie nici reticulocitoză, testele de hemoliză sînt normale, testul cu tymol și transaminazele sînt de asemenea normale, iar testul Coombs negativ. Culturile de sînge și urină sînt sterile, cercetarea incluziilor citomegalice, a toxoplasmozei și spirochetei rîmîn negative.

Dacă separăm copilul de laptele matern, icterul dispare. Reintroducerea alimentației cu lapte de la mama sa, produce reapariția icterului.

În aproximativ 3 luni icterul dispare, chiar dacă sugarul a fost alimentat natural pînă la această vîrstă.

pregnandiol

- 21 -

Patogenie. In timpul gravidității crește titrul pregnandiolului. La unele femei, pregnandiolul persistă crescut în sânge 2 - 3 luni după nașterea copilului (normal pregnandiolul scade brusc după naștere).

Pregnandiolul trece în laptele matern și inhibă astfel la nou născut glicuronoconjugarea normală. In vitro s-a dovedit, pe ficat de șobolan, că pregnandiolul inhibă glicuronoconjugarea în peste 70 % din cazuri. După Goiffon, o altă explicație ar fi aceea că la unele femei există o bogăție mai mare de acizi grași nesaturați în lapte, care se resorb în sângele copilului blocând glicuronoconjugarea (reacția cu albastru de Nil evidențiază în lapte o cantitate mai mare de acizi grași nesaturați).

Ictere prin hepatite infecțioase

(17)

Un proces infecțios (virotic, microbian sau parazitar) produce la nivelul ficatului nou născutului două categorii de leziuni :

a) - Leziuni inflamator-degenerative ale celulei hepatice propriu-zise, având drept consecință diminuarea conjugării bilirubinei și deci posibilitatea existenței unei hiperbilirubinemii indirecte. Există chiar o proporționalitate între valoarea mare a bilirubinemiei și gradul de lezare al celulei hepatice.

b) - O adevărată dislocare a canaliculilor biliari. Urmarea acestui fenomen este că bilirubina directă nu poate fi drenată în totalitate în canaliculii (capiliculii) biliari, refluează în sinusoidale hepatice și ajunge în sânge.

Din cauza acestor leziuni vom avea următoarele consecințe biologice :

- Curba lui Hijmans van den Bergh ce arată cantitatea de bilirubină din sânge, va fi bifazică (în dromader); aceasta deoarece crește atât bilirubina directă cât și cea indirectă;

- Dat fiind că există o leziune hepatică, factorii de coagulare ce se sintetizează la nivelul celulei hepatice vor fi diminuați. Va exista deci o hipoprotrombinemie și o hipoproconvertinemie responsabile de tendința la hemoragie.

- Constant se observă o hiposerinemie cu hiperalfa 2 globulinemie (Legea lui Wunderly : cînd serinele scad, globulinele cresc).

cresc, serinele nu cresc niciodată și globulinele nu scad niciodată). Raportul normal serine/globuline este : 1,5 - 1,9. În ictere va fi deci un raport inversat, subunitar.

- O altă consecință, nu lipsită de importanță și care intervine mult în geneza intoxicațiilor cerebrale din coma hepatică este hiperamoniemia. De la valoarea normală de 0,5 gama/ml ser, amoniacul crește la 3 - 4 - 5 gama/ml ser.

18 Forme etiologice de ictere prin hepatită infecțioasă

1. Hepatita epidemică, pare a fi cea mai frecventă formă etiologică. Dacă viitoarea mamă are negansa să facă o hepatită epidemică în timpul sarcinii, sînt șanse ca virusul să treacă prin placentă la făt și fătul să se îmbolnăvească. Există două tipuri de hepatită epidemică : hepatită cu virus A și hepatită cu virus B.

Hepatita cu virus A are incubajia scurtă.

Virusul A fiind foarte antigenic lasă imunitate durabilă, cu apariția precoce de anticorpi la mamă, ceea ce ar cruța fătul de infecție.

Hepatita cu virus B sau hepatita de inoculare, este o hepatită cu incubajie lungă și nu lasă imunitate; virusul B fiind slab antigenic nu se produc anticorpi în organismul mamei și infecția trece la făt. De aceea se consideră că totdeauna hepatita epidemică la făt este cu virus de tip B.

Dacă femeia face hepatita epidemică cu virus B, sînt șanse 50 % ca și fătul să facă hepatita epidemică cu virus B și aceasta să fie prezentă la naștere. Dacă impactul cu virus B s-a făcut spre sfîrșitul sarcinii, s-ar putea ca hepatita să-și facă apariția la nou-născut după un interval liber de cîteva săptămîni de la naștere.

Din punct de vedere clinic nou-născutul prezintă icter, hepatomegalie, splenomegalie, iar biologic transaminazele crescute, bilirubina directă și indirectă crescute, tymolul perturbat. Evoluția hepatitei este în genere benignă, dar uneori ea poate merge spre ciroză la sugar. La necropsie se găsesc zone intense de necroză centro-lobulară, cu celule gigante, multinucleate,

agezate spre periferie.

Eduard Blumberg a descoperit antigenul Australia la populația aborigenă australiană încă din anul 1964 și a emis ipoteza identității lui cu virusul hepatitic.

Blumberg și colaboratorii studiind grupele serice ale beta-lipoproteinelor prin metoda imunodifuziunii Ouchterlony, a evidențiat în serul unui aborigen australian un cerc de precipitare imunologic și histochimic diferit de al beta-lipoproteinelor, pe care l-a denumit antigen Australia (AgAu).

Ulterior AgAu a fost identificat și la alte populații de pe alte continente precum și într-o serie de afecțiuni cronice: maladia Down, unele leucemii, afecțiuni cronice renale, etc.

Intr-o etapă următoare, 1967 - 1970, s-a stabilit legătura dintre antigenul Au și hepatita epidemică. A fost considerat inițial ca virusul hepatitei, ulterior ca un fragment din virus, apoi un antigen asociat virusului. Din 1973 este considerat ca antigen al hepatitei de tip B și sînt înlocuite denumirile anterioare cu cea de AgHBs (antigen de suprafață).

Cu ajutorul microscopului electronic s-au pus în evidență în serurile AgHBs pozitive, 3 tipuri de particule : a)-mici sfere de 20 - 22 nm (nanometri) diametru; b)-formațiuni tubulare de 20/40 - 400 nm și c)-particule în cocardă de 40 - 45 nm denumite particule Dane (AgHBs). După părerea majorității autorilor, ultimele particule ar constitui virusul hepatitei de tip B (AgHBs).

AgHBc (central) al particulei Dane este infectant, în timp ce AgHBs (de suprafață) nu este infectant (acesta se găsește și în primele două forme morfologice).

Publicații recente consideră că AgHB este specific hepatitei de tip B și că decelarea sa la un individ indică trei posibilități : hepatita virală acută tip B, hepatita cronică tip B, sau purtător asimptomatic de virus tip B.

Transmiterea orizontală este cea mai clasică; se face pe cale parenterală (transfuzii, injecții) și uneori pe cale orală. Transmiterea verticală de la mamă la făt pe cale transplacen-

tară a fost evocată de Blumberg.

Astăzi se studiază problema toleranței unor anumite virusuri în organism, explicația constând într-un deficit al reactivității imunologice întârziate.

La ora actuală se poate spune că există cel puțin 100 milioane de oameni cu AgHBs. În Africa peste 5 - 15 % din populația normală are AgHBs.

La aproximativ 10 - 15 % din copiii sau indivizii care au făcut o hepatită cu virus B, există șansa ca acesta să fie tolerat de organism după vindecarea bolii. Acești indivizi pot face ulterior fie o hepatită cronică persistentă (forma cea mai frecventă și mai benignă), fie o hepatită cronică agresivă, fie să rămână un purtător sănătos de AgHBs. Cei mai mulți autori au găsit AgHBs în special sau în exclusivitate în formele agresive de hepatită cronică.

Din punct de vedere histologic, indivizii se împart în mai multe grupe. Grupa de histo-compatibilitate HLA-1-8 este grupa cea mai predispusă să tolereze indefinit virusul B. Faptul că s-au depistat copii cu hepatită cu virus B, la care AgHB era prezent, dar care nu avuseseră niciodată vreo inoculare (injecții, transfuzii) a dus la concluzia că virusul B se poate transmite și pe cale digestivă.

Depistarea AgHB la un donator de sânge îl elimină din grupa donatorilor, diminuând astfel riscul de a inocula o hepatită epidemică.

2. Boala incluziilor citomegalice

Virusul citomegalic este ubiquitar în glandele salivare, mai ales glandele parotide. El este tolerat de foarte mulți indivizi fără să producă nici o simptomatologie, dar este posibil ca la nou născut să producă o viremie gravă și moarte.

Clinic se manifestă prin icter intens care se accentuează progresiv, hepatosplenomegalie, anemie și sindrom hemoragipar, fenomene de asfixie și colaps (craniul și abdomenul sînt calde, fața și extremitățile reci).

La necropsie se constată prezența în ficat, rinichi, pulmon, glande salivare, a unor celule mari, spumoase, cu nucleu excentric, care posedă o incluzie, separată de membrana și masa nucleară, printr-un halou clar. Celulele au diametrul mare, de 20 - 25 microni și în ansamblu au aspectul unui ochi de pasăre (au fost comparate cu ochiul de bufniță).

Diagnosticul este posibil și în timpul vieții ; Wyatt a găsit aceste celule în sedimentul urinar după centrifugare (colorat gram), celulele provenind din descuamarea tubilor contorți. Prezența acestor celule în sedimentul salivar, nu are semnificație de gravitate, dacă nu sînt prezente și simptomele menționate.

3. Toxoplasmoza

Profesorul Lelong a atras atenția că forma congenitală a bolii îmbracă uneori și un aspect icteric.

Toxoplasmoza cîştigată este o boală foarte răspîndită în Europa fiind dată de un parazit, Toxoplasma gondii.

S-a stabilit că în ciclul biologic al parazitului, pisica este o gazdă intermediară, de la care foarte adesea se infestază omul. Infestarea se face fără o simptomatologie precisă și boala trece neobservată.

La mamă, infestarea se produce fie de la pisică, fie prin ouă chiar fierte, sau carne insuficient fiartă sau friptă. Oricum ar fi, pentru contaminarea fătului, infestarea mamei trebuie să fie recentă, în timpul gravidității. Dacă boala mamei s-a produs la începutul sarcinii, apar la făt anomalii severe, dar dacă infestarea mamei s-a produs la sfîrșitul sarcinii, leziunile la făt sînt mai frecvente, dar în schimb mai puțin grave.

La nou-născut se evidențiază cel mai adesea fenomene cerebrale (microcefalie cu microftalmie, hidrocefalie), corioretinită pigmentară, calcificări intracerebrale și uneori icter.

Diagnosticul se pune prin teste colorimetrice (Sabin), reacția de fixare a complementului și determinarea anticorpilor prin imunofluorescență.

4. Hepatita herpetică

Nou-născutul contractează herpesul de la mama sa, (ceretări ale profesorului R. Debré), manifestându-se printr-un buchet de vezicule cutanate.

Cînd virusul trece în sînge nou-născutul are icter, hepatomegalie, fenomene neurologice grave și fenomene hemoragipare. Evoluția este fatală. La necropsie se găsesc noduli necrotici și incluzii celulare hepatice, care confirmă prezența virusului.

5. Hepatita prin agenți microbieni

Nou-născutul se poate infecta și cu microbi. Agenții cauzali, trec de la mamă la făt prin placentă sau contaminarea se face după naștere prin tegumente, pe cale digestivă, sau respiratorie.

Nou-născutul nu poate localiza infecția, el face septicopioemii. Patru germeni sînt mai des întîlniți în etiologie : *Escherichia coli* (colibacilul), stafilococul, streptococul și *listeria monocytogenes*.

Starea septicopioemică se manifestă prin icter, hepatomegalie, fenomene pulmonare cu caracter asfixic, fenomene hemoragipare și evoluție afebrilă.

Scoala germană denumeste acest icter *maladia lui Buhl*; uneori la această simptomatologie se asociază o hemoglobinurie și atunci poartă numele de boala Winckel, care este o septicemie cu streptococ hemolitic.

Astăzi, datorită cunoașterii etiologiei și tratamentului ținut cu antibiotice în perfuzie, la care se asociază corticoterapia, multe cazuri se vindecă.

În cazurile care sucombă, examenul anatomopatologic pune în evidență : revărsări de sînge în pericard, pleură, pulmon, splină și în mucoasa gastrică; rinichii sînt galbeni ca ceara, iar în viscere se găsesc microabcese.

6. Hepatita sifilitică

Sifilisul congenital la noi practic a dispărut, dar e posibil să fie reîntîlnit deoarece se notează o recrudescență a bolilor venerice în toată lumea. Totuși sifilisul congenital este

foarte rar, deoarece în timpul gravidității boala este depistată și tratată.

La examenul clinic nou-născutul va prezenta pemfigus palmo-plantar, hepatosplenomegalie, fenomene hemoragipare, sifilide (papule rozate) la nivelul sprâncenelor, ragade la nivelul gurii și o coriză rebelă.

Reacțiile serologice pentru sifilis sînt pozitive la mamă și copil.

Tratamentul cu penicilină, progresiv, pornind de la 1000 unități pe zi, trebuie să fie foarte prudent de teama unei reacții Herxheimer mortală; se recomandă administrarea în prima zi a 1000 unități, a doua zi 2000 unități, a treia zi 5000 unități, a patra zi 10.000 unități, a cincea zi 25.000 unități, a șasea zi 50.000 unități, a șaptea zi 100.000 unități, a opta zi 200.000 unități penicilină. Doza totală pe serie este 3 milioane unități în serie unică. După alții, seria se repetă.

Ictere mecanice

1. Ictere prin malformații ale căilor biliare intra sau extra hepatice

Copilul se naște sănătos, fără icter, deoarece placenta este capabilă să elimine toată bilirubina aflată în exces. La 2 - 3 zile de la naștere apare icterul care se intensifică progresiv.

Urina închisă la culoare conține pigmenți biliari (bilirubina directă trece prin filtrul renal) și săruri biliare. Scaunele devin albicioase, chitoase, adică fără pigmenți biliari, deoarece bila nu ajunge în intestin, orificiul de abuzare al canalului coledoc în duoden fiind rareori permeabil. În sînge crește bilirubina directă, care, chiar dacă este crescută nu este toxică.

Starea generală a copilului este la început excelentă, dar se va întîmpla un fenomen implacabil dacă nu se intervine chirurgical.

După 2 - 3 luni, din cauza colostazei și acumulării de bilă, se va produce o ciroză colostatică, cu stare generală alterată, hepatosplenomegalie, circulație venoasă colaterală. Dacă se intervine în primele săptămîni chirurgicale, iar malformația este

limitată la nivelul căilor biliare extrahepatice, rezultatele sînt bune. Operația nu reușește însă cînd malformația este prea întinsă sau este intrahepatică.

Clasic, s-a acceptat ipoteza conform căreia malformația apare ca urmare a unei opriri în tunelizarea fiziologică a căilor biliare, care inițial sînt ca niște cordoane compacte.

Mai recent, Gubern Salisachs din Barcelona susține că cel mai adesea, acest icter prin obstrucție, este consecința unei veritabile "boli atreziante a căilor biliare", datorită unei noxe infecțioase care acționează asupra căilor deja tunelizate. Este vorba deci de o fetopatie, care produce secundar atrezia căilor biliare, după ce bila a ajuns în intestinul fetal. Autorul susmenționat aduce în sprijinul său și datele lui Prochiantz, care susține aceeași teză.

Prochiantz crede de asemenea că însăși bila groasă, ne-rezolvată la timp, provoacă secundar o atrezie a căilor biliare. Tratamentul este chirurgical.

2. O altă formă de icter mecanic este icterul prin bilă groasă sau prin pseudoobstrucție care se caracterizează prin acumularea de dopuri biliare și proteice în căile biliare, care fac drenajul greu sau imposibil. Ingrosarea biliară este consecința unei hemolize excesive, urmare a infecțiilor sau izoimunizărilor fosto-materne; un rol favorizant este atribuit unei deshidrataări concomitente.

Din cauza hemolizei masive se produce o cantitate mare de bilirubină indirectă și apoi de bilirubină directă.

Anemia asociată cu un sindrom colostatic pledează mai mult pentru un icter prin bilă groasă decît pentru unul malformativ.

În mucoviscidoză se produce același fenomen. Diagnosticul de mucoviscidoză se va pune determinînd Cl și Na din transpirație (peste 100 mEq/l).

Tabloul clinic al sindromului de bilă groasă nu este tipic pentru icterul colostatic. Din această cauză este etichetat pseudoobstructiv. Icterul suferă fluctuații în intensitatea sa,

iar cifra bilirubinemiei este variabilă de la o zi la alta. Scaunele sînt uneori ușor colorate. Prin tubajul duodenal se recoltează cantități mici de bilă.

Icterul prin bilă groasă, după tubaje duodenale repetate și corticoterapie dispare, dar Prochiantz susține că dacă sindromul de bilă groasă durează mai multe săptămîni, atunci înșăși bila groasă poate produce o atrezie secundară a căilor biliare.

Prognosticul este în raport cu natura bolii care a dus la retenția intrahepatică de bilă.

Tratament : doze relativ mici de cortizon (prednison 10 - 15 mg/zi) și tubaje duodenale repetate. Se va rehidrata corect copilul.

BOALA HEMOLITICA A NOU-NĂSCUTULUI

(Eritroblastozele infantile)

Istoric. În anul 1912, Rautmann, observă în unele familii existența unor accidente ciudate. Copiii nou-născuți au icter, sau anemii grave, alteori se nasc cu anasarcă foeto-placentară; au loc de asemenea nașteri premature sau de feți morți. În singele copiilor sînt prezenți eritroblasti. El numește totalitatea acestor manifestări : eritroblastoze familiale infantile.

Cunostințele rămîn în același stadiu pînă în anul 1940, cînd Landsteiner și Wiener (care în 1904 primiseră premiul Nobel pentru descoperirea grupelor sanguine), pun în evidență factorul Rhesus. Ei au demonstrat că hematiile maimuței Maccacus Rhesus, injectate la iepure, îl sensibilizează, creînd în serul lui anticorpi anti Rhesus, care în contact cu hematiile umane, luate la întîmplare, se comportă diferit, lizînd pe unele - Rhesus pozitive, ceea ce reprezintă 85 % din populația albă - și neinfluențînd pe altele, 15 % din populația albă - Rhesus negative. În Japonia populația Rh negativă reprezintă doar 0,44 % . La rasa neagră 92 % sînt Rh pozitiv, 8 % Rh negativ. La rasa galbenă aproape 100 % sînt Rh pozitiv.

În anul 1941, Levine, face legătura genială între factorul Rhesus și maladia descrisă de Rautmann, vorbind despre izoimunizarea maternă la factorul Rhesus. Race și Rischer afirmă că antigenul Rh este compus din 3 perechi de antigeni : Cc, Dd, Ee; acești antigeni există fie amândoi pe cromozom (de exemplu Cc), fie măcar unul din ei. Prezența antigenului D înseamnă existența factorului Rh (+); absența antigenului D și prezența numai a antigenului d, înseamnă Rh (-).

În funcție de natura antigenilor de mai sus pot fi diferite combinații :

CDE (Rh +), cde (Rh -), CDe (Rh +), CdE (Rh -).

Sînt 8 combinații posibile în funcție de antigenele genitorilor : de exemplu dacă un individ are formula CDE, iar celălalt genitor cde va rezulta pentru produsul de concepție formula CDEde (Rh +).

Ereditatea în materie de Rh poate fi :

- tatăl homozigot Rh + (DD), cu toți copiii Rh + heterozigoți sau
- tatăl heterozigot Rh +, cu copii 50 % Rh +, 50 % Rh -.

2) Condițiile izoimunizării

1. Cea mai simplă situație este cea în care tatăl este homozigot Rh pozitiv, mama Rh negativă, iar copilul heterozigot pentru Rh, are factorul pozitiv. Dacă tatăl este heterozigot pentru factorul Rhesus, copilul poate fi Rhesus negativ. Dar acest lucru nu este încă suficient pentru a explica izoimunizarea.

2. Transfuzia foeto-maternă, anormală, de sînge în timpul vieții intrauterine începînd din luna a 4-a, a 5-a de sarcină are o importanță variabilă în legătură cu cantitatea de sînge fetal pătrunsă în circulația maternă : astfel 0,1 ml sînge fetal are o acțiune antigenică, dar treceri de 100 - 150 ml sînge fetal în circulația maternă sînt de un prognostic foarte grav pentru făt. Copilul se poate naște deglobulinizat. Intensitatea hemoragiei (foeto-materne) și puterea antigenică se poate deduce din cantitatea de hemoglobină fetală aflată în sîngele gravidei. Hematiile Rh pozitive trecute de la feți la mamă, după 2 - 3 naș-

teri vor sensibiliza mama și vor induce producerea de aglutinine anti Rh.

3. Pentru ca hematiile fătului să aibă o remanență mai mare, este necesară compatibilitatea de grup ABO între sîngele fetal și cel matern. Incompatibilitatea în sistemul ABO duce la distrucția rapidă a hematiilor fetale înaintea formării anticorpilor anti Rh.

În general, sensibilizarea se face în proporție de 1/20, adică 5 % din femeile Rh negative se sensibilizează. În momentul sensibilizării anti D sau anti Rh aglutininele materne, care sînt imunoglobuline de tip IgG cu greutatea moleculară mică, ce trec ușor prin bariera placentară, creează premisele aglutinării, hemolizei, anemiei și eritroblastozei (ca fenomen secundar compensator, reacțional).

4. Sensibilizări se fac și la alți antigeni care nu se evidențiază ușor ((Duffy, Kell)). În asemenea situații, mama poate face anticorpi după ce a primit chiar numai o singură dată sînge în transfuzie sau o hemoterapie, aplicată chiar în copilărie. La prima sarcină, poate rezulta un făt cu anasarcă. Pentru aceste sisteme nu este obligatoriu să existe mai multe sarcini, în timp ce față de factorul Rhesus există o progresivitate în procesul de sensibilizare de la o naștere la alta. Ceea ce se numește transfuzie izogrup nu este de fapt riguros exact, căci nu există totdeauna o identitate cu celelalte grupe sanguine cunoscute astăzi; o femeie grupa A Rh pozitiv, transfuzată cu sînge A Rh pozitiv, se poate sensibiliza și produce anticorpi la acești antigeni.

5. Incompatibilitatea ABO. În mod normal femeia din grupa O posedă anticorpi naturali anti-A și anti-B (alfa și beta) vehiculați de imunoglobulinele IgM, cu greutate moleculară mare (peste 900.000), care nu trec bariera placentară. Uneori însă, aglutininele anti-A și anti-B (alfa și beta) sînt vehiculate de IgG cu greutate moleculară mică. În aceste cazuri pot apare accidente de la prima sarcină, existînd anticorpi naturali, fără să fie nevoie de o stimulare transfuzională prealabilă. Din fericire,

antigenii A și B la făt, au de 4 ori mai puține "situri" antigenice ca la adulți și ca atare posibilitatea manifestărilor severe "in utero" este mică, iar formele realizate sînt mai benigne.

Există, de altfel, un important mecanism de protecție, datorat unor substanțe din grupul A și B, care difuzează în plasmă și în tot organismul fătului și care neutralizează cel puțin în parte, anticorpii materni care au trecut prin placentă. Ca atare, nu este nevoie de un tratament "in utero", nici de declanșarea unei nașteri premature.

Icterul grav al nou-născutului

(25)

(boala Pfannenstiel)

Este expresia cea mai caracteristică a bolii hemolitice la nou-născut. După o primă naștere normală, o femeie izoimunizată, dă naștere (la termen) unui copil cu aspect clinic normal, cu stare generală bună. După cîteva ore, uneori noaptea, rareori în ziua a 2-a apare rapid, văzînd cu ochii, o colorație icterică importantă. În urină apare de la început bilirubină și urobilină; materiile fecale sînt mai colorate decît în mod obișnuit. Este prezentă o hepatosplenomegalie, cu predominanța splenomegaliei. Starea generală este profund alterată. În sîngele periferic găsim o anemie sub 1.000.000/mm³ hematii. Numărul globulelor roșii nucleate (eritroblaste) este foarte mare - 50.000 - 100.000 - 2.000.000/mm³. Reticulocitele crescute. Este prezentă o leucocitoză de 15 - 20.000/mm³. Dacă boala nu este tratată, copilul moare în 3 - 5 zile: respirația devine mai frecventă și superficială, pulsul slab, apar hemoragii și apoi exitus. Alteori evoluează spre icter nuclear.

(26)

Icterul nuclear

O parte din copii (circa 13 %) evoluează spre un icter nuclear (Kernicterus), descris de Schmorl și cunoscut astăzi sub numele de sindrom neuro-icteric sau encefalopatie bilirubinică. Simptomatologia icterului nuclear (are o alură ireversibilă): boala începe între a 4-a, a 8-a zi de viață (de obicei în ziua a 6-a),

ca urmare a icterului Pfannestiel (sau a oricărui alt icter cu bilirubină indirectă cu valori mari ale acesteia). Primele semne sînt contracturile, cu opistotonus, tremurături ale maxilarului inferior și ale extremităților, mișcări atetozice, nistagmus și convulsii. Copilul este prostrat, refuză să sugă, prezintă tulburări de deglutiție, respirația este neregulată. Temperatura poate rămîne normală, sau este hipotermă. Adesea copilul sucombă repede. Dacă supraviețuiește encefalopatiei bilirubinice, rămîne cu o encefalopatie cronică sigură.

Orice icter la nou-născut în prima săptămînă de viață, cînd bariera hematoencefalică este permeabilă, poate produce un icter nuclear. De aceea, în Japonia, frecvența icterului nuclear este la fel de mare ca și în America sau Europa.

Patogenie : după cum se știe, bilirubina directă, conjugată nu este toxică, are o moleculă mare care nu trece de bariera hematoencefalică. În schimb, bilirubina liberă, sau indirectă (se numește astfel deoarece cu reactivul diazo nu produce direct colorație, ci pentru ca aceasta să se producă este necesar a se adăuga alcool), este insolubilă în plasmă, dar solubilă în solvenți organici și grăsimi; se menține în suspensie în plasmă printr-o legătură proteică plasmatică, formînd molecule mari, care nu trec bariera hematoencefalică și nici în urină. Puterea de captare a proteinelor pentru bilirubină este însă limitată, mai cu seamă la nou-născut și prematur, care au o proteinemie scăzută. Așadar, o parte din bilirubina indirectă rămîne liberă și avînd moleculă mică trece prin bariera hematoencefalică (care are o permeabilitate mai mare la nou-născut în primele zile de viață), încorporîndu-se în lipoizii celulelor nervoase centrale.

Dozarea puterii de captare a proteinelor pentru bilirubină se face pe gel de sephadex.

Se considera pînă nu demult (Lust) că riscul pentru icterul nuclear devine patent la bilirubinemia mare, de 182 mg % (18,2 mg %), bilirubina solvîndu-se în lipoizii celulelor nucleilor centrali și producînd fenomene de degenerescență. În realitate, totul depinde de puterea de captare a proteinelor pentru bilirubi-

bilirubina > 182 mg %

$P+B=C$
pH 7,2
A, H, C.

na indirectă. Nou-născutul, avînd o proteinemie scăzută, icterul nuclear poate apare la o valoare mai mică a bilirubinemiei. Iată cifrele : la o bilirubinemie situată între 160 - 300 mg %, riscul este de 20 %; pentru valori de peste 300 mg %, riscul crește la 50 %; iar la 400 mg % - moartea este implacabilă.

$P+B=C$
pH 7,2
A, H, C.

Proteinele plasmatică, alcătuiesc cu bilirubina indirectă un complex, care însă se rupe sub acțiunea pH sau a unor anumite substanțe. Ca atare acidoza, (scăderea pH la 7,3 - 7,2 de la valoarea fiziologică de 7,4) duce la diminuarea captării bilirubinei de către proteine, iar la pH de 7, această captare este practic nulă. Alte substanțe care pot desface complexul (sau nu permit formarea lui), sînt :

- ionii salicilici, aspirina;
- sulfizoxazolul (gantrisine);
- neoxazolul;
- novobiocina;
- cloramfenicolul.

Medicamente de acest gen sînt contraindicate la nou-născuți

Acizii grași din sînge, care sînt crescuți în stările de infometare, "luxează" deseori bilirubina din combinația cu proteinele. Aceasta înseamnă că postul, creînd hipoglicemie și acidoză, duce la creșterea în sînge a acizilor grași liberi. De aceea în conduita modernă, nou-născutul și prematurul se alimentează precoce.

Trebuie reamintit că există și alte ictere hemolitice la nou-născut. Astfel, icterul Minkowski-Chauffard, poate debuta în perioada de nou-născut.

In hipotiroiziile fetale există de asemenea un icter cu bilirubina indirectă crescută, deoarece hormonul tiroidian este necesar glicuronoconjugării.

Există și posibilitatea apariției unor ictere în stenoza hipertrofică de pilor; ipoteza lui Arias, după care stenoza pilorică ar duce la compresiune mecanică progresivă a căilor biliare cu defect în glicuronoconjugare, nu este pe deplin satisfăcătoare.

Se pare că există frecvent o incidență mai mare a icterelor cu bilirubină liberă și în alte atingeri organice ale tubului digestiv în perioada neonatală.

Tratamentul modern al icterului grav familial a suferit remanieri, ca urmare a achizițiilor fiziopatologice. S-a observat că, copiii mamelor care primeau fenobarbital, nu aveau ictere grave. Administrarea fenobarbitalului cu trei zile înaintea nașterii la femeile gravide, produce la făt o proliferare a reticulului endoplasmatic (care așa cum s-a spus este sediul enzimelor pentru glicuronoconjugare), dar fenobarbitalul are și efecte nocive :

- deprimă sistemul nervos central;
- poate inhiba activitatea altor enzime hepatice;
- modifică metabolismul steroidian;
- scade factorul Stuart al coagulării (tendință la hemoragii).

Dicophanul (se acumulează în țesutul grăsos și de aceea permite un tratament discontinuu) este un derivat din D.D.T. și produce același efect stimulator asupra glicuronoconjugării. Acest medicament se depozitează în mare parte în țesutul gras. Efectul stimulator asupra glicuronoconjugării a dus la tratarea cu acest produs a coleiei familiale Gilbert.

Lieber, arată că etanolul (alcoolul etilic) ar avea aceleași efecte, mărinđ glicuronoconjugarea. Lumina albastră introdusă în tratamente de către Rossier (Paris) este altă metodă de scădere a icterului și constă în expunerea la o lumină obișnuită cu filtru special, cu o lungime de undă de 4200 - 4500 Å. Ca urmare a acțiunii fototerapiei, bilirubina indirectă este transformată într-un leucoderivat netoxic, nedetectabil prin diazo - reacție.

La Nantes, profesorul Gillot face tratamentul acestor copii cu lumină albă foarte puternică.

Dar, tratamentul de bază al icterului grav familial este exsanguinotransfuzia cu sânge din grupa O Rh negativ care trebuie efectuată înainte de apariția semnelor de icter nuclear,

cînd bilirubinemia indirectă din sîngele cordonului este mai mare de 40 mg % și hemoglobina este mai mică de 12 gr.%. Procedul se repetă de 2 - 3 ori succesiv.

(23)

Anasarca foeto-placentară Schridde

Este forma cea mai gravă a bolii hemolitice. La o femeie cu trecut încărcat (avînd în antecedente copii cu anemii grave, ictere grave, avorturi) nașterea nu mai ajunge la termen, și de obicei pînă la 7 luni, iar fătul are o greutate disproporționat de mare față de vîrsta sarcinii (de exemplu 3000gr. în loc de 1200 gr); tegumentele sînt ca de ceară, cu un icter de o intensitate variabilă, alteori este o cianoză; capul este mare, copilul prezintă hepatosplenomegalie și ascită. Aspectul său exterior aduce cu o statuie a lui Buda (fața infiltrată, gît scurt, abdomen mărit).

Hemograma acestui făt arată o eritroblastoză intensă. De asemenea se evidențiază o anemie marcată.

Placenta este foarte mare, cu o greutate de 1500 - 2000 gr (în loc de 500 gr).

Explicația acestei stări, este dată de izoimunizarea gravă, cu hemoliză. Din cauza anemiei profunde, apar focare hematopoetice în ficat și splină. După David, aceste insule hematopoetice, comprimă sinusoidale hepatice ducînd la un baraj sinusoidal și apare ascita, ce se produce concomitent cu o dezorganizare a traveelor hepatice și necroza celulelor hepatice plus stază biliară. Se adaugă și imaturitatea enzimatică.

Diamond, explicînd mecanismul patogen al anasarcei susține că la acești copii, anemia duce la anoxie, cu o insuficiență miocardică prin miocardoză, ceea ce după el ar explica anasarca placentară. Ascita ar fi deci consecința unei insuficiențe cardiace la făt prin miocardoză.

(24)

Anemia prin incompatibilitate Rh

În cazuri ușoare de incompatibilitate Rh, copilul se poate naște normal și după 4 - 5 zile de la naștere, sau chiar mai mult, apare o anemie ușoară (anemie tip Lalong-Joseph) care

însă poate avea și alte cauze. Boala se remite în câteva săptămîni cu o terapie adecvată.

În cazurile mai grave, apare o anemie severă, copil alb ca o "coală de hîrtie", tip Ecklin, care este mai precoce, la 1 - 3 zile, rareori după mai multe zile. Examenul sanguin ne arată în acest caz o anemie gravă, totdeauna inferioară cifrei de 2 milioane/mm³, cu un procent însemnat de eritroblasti, dar niciodată așa de numeroși ca într-un icter grav, unde numărul lor este impresionant. Există de asemenea o leucocitoză variabilă, între 15 - 20.000/mm³.

Ficatul și splina sînt ușor mărite de volum; rareori au fost semnalate fenomene hemoragice. De multe ori la anemie se asociază și o culoare icterică (icter fiziologic) care apare mai tîrziu și dispare repede, sau un icter grav familial care survine foarte de timpuriu și dacă boala nu este tratată, durează în genere pînă la moartea copilului. În caz de vindecare, dispare întîi icterul și apoi paloarea, care mai durează un timp.

Trebuie să reținem însă că evoluția anemiei Ecklin, este mai favorabilă ca a icterului grav și sub influența tratamentului tegumentele se recolorează. Există și vindecări spontane. Cazurile netratate mortale, se termină între a 15-a, a 20-a zi.

Există o gradăție a fenomenelor de isoimunizare :

De exemplu o mamă Rh - cu un bărbat Rh + heterozigot Dd:

- la primul copil (Rh +) nu se întîmplă practic nimic; conflictul este slab;
- la al II-lea copil (Rh +) poate apărea anemie Lelong-Joseph sau Ecklin;
- la al III-lea (Rh -) copilul este normal;
- la al IV-lea copil (Rh +) apare un icter grav Pfan-nenstiel;
- la al V-lea copil (Rh +) apare anasarcă foeto-placentară Schridde.

În cazul unui tată homozigot, succesiunea e progresivă, toți copiii fiind Rh pozitiv.

21
Diagnosticul serologic al izoimunizării Rh se face prin determinarea la genitori a grupului sanguin (în sistemul ABO) și a factorului Rhesus și prin determinarea în sângele mamei, a aglutininelor anti Rh (anti D). Antigenul Rh standard se mai numește și antigenul D.

Există însă situații în care totul pledează pentru o izoimunizare, dar la mamă nu se decelează în sânge anticorpi anti Rh. De fapt mama are anticorpi incompleți-blocanți. În această situație, dacă hematiile copilului se pun în contact cu ser anti Rh standard cunoscut (ser anti D), acesta va aglutina hematiile Rhesus pozitive. Dacă însă, hematiile copilului au fost puse în contact cu serul mamei și apoi au fost spălate, ele nu mai aglutinează cu serul anti D. Deci anticorpii incompleți sînt și blocanți.

Pentru evidențierea anticorpilor blocanți, dispunem de testul lui Coombs-Race-Mourant (sau testul antiglobulinic).

Principiul este următorul : se pune în contact o suspensie 2 % de hematii Rh +, cunoscute ca atare (străine) cu serul matern suspect. Apoi aceste hematii, spălate, se pun în contact cu un ser de iepure (care dacă e bine "adsorbit" nu aglutinează decît globulinele, nu și hematiile). Serul de iepure a fost preparat prin injecții repetate de globuline umane la iepure, realizîndu-se un ser cu anticorpi antiglobulină umană.

În cazul cînd hematiile Rh + cu care am lucrat, sînt aglutinate de serul antiglobulinic, înseamnă că ele au fixat la suprafața lor un anticorp (deoarece anticorpii sînt vehiculați de globuline). Acest test, permite în principiu să se deceleze anticorpii slabi, sau anticorpii incompleți, blocanți, fixați de hematii, existenți în serul suspect. Acesta este testul Coombs indirect. Cel direct se face cu hematiile Rh + ale copilului.

Hematiile nou-născutului (cu anticorpi de suprafață), puse în contact cu serul de iepure antiglobulină umană vor fi aglutinate.

În principiu, anticorpii incompleți au greutate moleculară 150.000, trecînd mai ușor la copil și dînd forme grave de izoimunizare.

Anticorpul completi au greutate moleculară mai mare și trec în cantitate mai mică la copil.

Data apariției aglutinelor : în primele 4 - 5 luni ale sarcinii, aglutininele lipsesc sau sînt într-o proporție foarte mică; în ultimele luni, titrul crește foarte repede, iar la 12 zile după naștere, atinge maximum, menținându-se cîteva luni. Dispar de obicei după un an, dar nașterile ulterioare reactivează procesul cu și mai multă intensitate.

Grupul Rhesus nu este simplu, nu este unic; el cuprinde minimum 6 grupuri și este încă în plin studiu. Ecuația stabilită în eritroblastoză : mama Rh -, tatăl și copilul Rh +, nu este valabilă decît în 98 % din cazuri. Sînt mame Rh pozitiv ca și copiii lor, care totuși dau naștere la copii cu eritroblastoză.

Dacă se ia serul acestor mame Rh + care au născut totuși un copil cu eritroblastoză și se pune în contact cu hematiile unor persoane luate cu totul la întîmplare, se constată următoarele :

a)- O parte din aceste seruri aglutinează globulele roșii a 70 % dintre indivizi, care sînt numiți Rh_1 ; indivizii a căror globule roșii nu sînt aglutinate sînt numiți rh_1 .

b)- Celelalte seruri din aceeași categorie de mame aglutinează hematiile a 30 % din indivizi, care sînt numiți Rh_2 , iar indivizii cu hematii ce nu sînt aglutinate, sînt numiți rh_2 .

Astfel, grupul Rh + se împarte în trei : Rh (standard), Rh_1 , Rh_2 , iar grupul Rh (-) de asemenea se împarte în trei : rh , rh_1 , rh_2 .
 $Rh + Rh_1$

Tratamentul modern al bolii hemolitice a nou-născutului presupune nașterea prematură (cezariană) la sfîrșitul lunii a 8-a. Intervenția făcută mai devreme induce riscul unei prematurități veritabile, cu neplăcerile sale.

Corticoterapia aduce unele servicii, dar are o sumedenie de riscuri malformative, încît s-a renunțat la ea.

Exsanguinotransfuzia în vasele cordonului, repetată de 2 - 3 ori, cu sînge "O" Rh (-) pare a da rezultatele cele mai bune (nu se folosește sînge izogrup A sau B, deoarece este mult

mai antigenic, decât cel al fătului și poate fi aglutinat de aglutininele alfa sau beta, trecute de la mamă). Din punct de vedere practic, pentru preschimbarea a 84 % din sângele copilului, este necesar de scos și injectat, de 2 ori masa sanguină fetală, adică în jurul a 500 ml sânge.

Puncția amniotică depistează eventual posibilitatea accidentelor la făt. Puncția amniotică practică pentru prima dată în anul 1961 de către Liley este astăzi foarte utilizată. Se pot cerceta în lichidul amniotic enzimele fetale și deci depista o serie de enzimopatii. De asemenea, se pot face culturi din sedimentul lichidului amniotic și determina cariotipul. Astfel, boala Down poate fi diagnosticată înainte de naștere. Amniocenteza în urma căreia se extrag 10 ml de lichid amniotic, ne oferă date privind starea bilirubinei. În stările de izoimunizare, lichidul amniotic va conține o cantitate mai importantă de bilirubină, începând cu săptămîna a 29-a, a 31-a a sarcinii. În mod firesc, lichidul amniotic nu are bilirubină. Examenul se face la interval de 2 săptămîni, bilirubina cercetîndu-se spectrofotometric. Amniocenteza poate declanșa nașterea prematură, astfel că va fi practică cu prudență.

Hidramniosul care însoțește izoimunizarea trebuie diferențiat de hidramniosul de altă cauză. Este cunoscut că în viața intrauterină fătul înghite zilnic 500 ml lichid amniotic care se resoarbe în intestin. Pentru Rossier, stenoza esofagiană și deci lipsa resorbției este o cauză de hidramnios, care trebuie avută în vedere în diagnosticul diferențial al hidramniosului din izoimunizare.

Transfuzia intrauterină se practică astfel : se injectează intraamniotic o suprafață de contrast, care vizualizează intestinul fătului. Cu un ac se trece prin peretele abdominal matern și uter spre cavitatea peritoneală a copilului și se injectează 50 - 100 - 150 ml sânge O Rh - deplasmalizat. Acesta trece în circulația fetală și corijează anemia. Deși are rezultate numai în 50 % din cazuri, dacă fătul nu are altă șansă, intervenția trebuie făcută. Placenta poate fi observată prin ultrasunet (eco-

grafie).

Gamaglobulina anti D. Injectarea ei într-un organism provoacă distrugerea hematiilor Rhesus pozitive; injectarea la mamă, provoacă distrugerea hematiilor Rh pozitive ale fătului aflate în circulație. Ea se administrează mamei cu ocazia nașterii (o singură inoculare); este evident că ar trebui seriate mai multe injecții în timpul gestației. Gamaglobulina anti D se administrează dacă se găsește o hematie fetală la 10.000 hematii ale mamei.

Profilaxia cu gamaglobulină anti D eliminând din organismul matern hematiile Rh pozitive ale fătului, permite lipsa de sensibilizare a mamei pentru a doua naștere. Doza obișnuită este de 5 ml, dublându-se când numărul de hematii fetale este mare.

Alte situații cu bilirubină indirectă crescută.

22 Anemia microsferocitară Minkowski-Chauffard se caracterizează prin microsferocitoză și rezistență globulară scăzută. Poate apare chiar la nou-născut, cu bilirubină indirectă crescută, dând o anemie hemolitică.

Craniul are calota "în perie".

2 Mixedemul poate avea asociat un icter cu bilirubină indirectă crescută, întrucât hormonul tiroidian este necesar glicuronoconjugării. În lipsa acestui hormon glicuronoconjugarea nu se efectuează normal.

3 Stenoza hipertrofică de pilor se asociază de asemenea cu icterul prin bilirubină indirectă crescută. S-a crezut inițial că icterul se produce prin compresiunea mecanică a olivei pilorice, dar ulterior s-a constatat că și alte malformații digestive se pot însoți de bilirubină indirectă crescută.

4 Anomalii enzimatice cum ar fi deficitul ereditar în G₆PD (glucoză-6-fosfat-dehidrogenaza) sau piruvatkinaza pot de asemenea produce ictere cu bilirubină indirectă crescută.

MALFORMATIILE EREDITARE SI CONGENITALE

29 Datele statistice din S.U.A. arată că anual se nasc în această țară peste 250.000 de copii cu malformații congenitale, iar statisticile mondiale apreciază că se nasc peste 1 milion de copii cu asemenea afecțiuni.

În concepția actuală, noțiunea de malformație congenitală este mult lărgită și se referă la orice anomalie morfofuncțională a organismului, prezentă la naștere sau chiar evidențiată mai târziu în cursul vieții, cauzată de factori care au acționat însă prenatal.

Această concepție subliniază că anomalia poate fi la nivel de organ, țesut, celulă sau chiar la nivel molecular (chimiodisplazii).

Malformațiile congenitale pot fi ereditare și neereditare.

I. Malformațiile congenitale ereditare (denumite și genopatii sau gametopatii) sînt malformațiile în care factorul teratogen acționează asupra celulelor germinale.

II. Malformațiile congenitale neereditare se datoresc unor factori teratogeni care intervin în primele 3 luni de gestație (embriopatii) sau după această vîrstă (fetopatii).

Frecvență. Trebuie subliniat că frecvența malformațiilor congenitale este în creștere în ultimele decenii. De exemplu, în S.U.A., frecvența a crescut cu 20 % în ultimul deceniu, iar în Suedia cu 30 %.

Și în unele maternități din țara noastră s-a înregistrat o creștere a copiilor cu malformații la naștere.

Cauza este apariția unor factori teratogeni noi (medicamente, intensificarea radiațiilor ionizante etc), cît și supraviețuirea unor persoane cu malformații ereditare, care astfel transmit tara.

Actualmente, sînt cunoscute peste 800 boli cu caracter autosomal dominant, circa 500 cu caracter autosomal recesiv și

100 boli legate de sex.

Aparatele cel mai frecvent afectate de malformații sînt
① aparatul genitourinar, ② cardiovascular, ③ osteoarticular, ④ palatoschi-
zis și buza de iepure.

Malformațiile congenitale sînt o cauză majoră a mortali-
tății neonatale.

Dacă declinul mortalității neonatale este mai puțin vi-
zibil decît în restul perioadelor primului an de viață, faptul se
datorește tocmai acestui factor. De altfel, malformațiile embrio-
nare grave, joacă rolul de căpetenie în mortalitatea din primul ①
trimestru al vieții intrauterine (avorturi "spontane").

Alte malformații sînt compatibile (unele din ele) cu ②
viața din perioada fetală, dar copilul decedează în perioada neo-
natală.

Acest fapt este considerat ca o prelungire a "selecției
naturale" care elimină defectele grave embrionare sau fetale,
chiar din perioada intrauterină.

Malformațiile se întîlnesc la 1 - 2 % din copiii născuți
vii. Procentul la copiii născuți morți este mult mai mare (9,5 %-
15 %).

Așa cum se știe, există malformații congenitale eredita-
re de tip dominant și recesiv.

În cele dominante, unul din genitori este purtător al
tarei și este bolnav.

Gena lezată este în stare heterozigotă, dar fiind foar-
te penetrantă are expresie clinică și astfel, dacă tatăl este
bolnav, 1/2 din descendenți vor fi heterozigoți, ca el și deci
bolnavi (legea probabilității este valabilă numai pentru o serie
mare).

În ereditatea dominantă nu există stare de homozigot
căci organismul nu este viabil în această situație.

Ereditatea de tip recesiv este mai greu de recunoscut,
pentru că ambii părinți sînt heterozigoți pentru tara respectivă
și au fenotipul normal.

Dacă unul dintre copii moștenegte ambii cromozomi lezați, el va fi un homozigot și în acest caz este bolnav.

Consanguinitatea mărește enorm riscul ca ambii părinți să aibă aceeași tară în stare heterozigotă.

Bolile ereditare recesive mai frecvente sînt : albinismul, alcaptonuria, fenilketonuria, galactozemia, idioția amaurotică, sindromul Laurence-Moon-Biedl, epidermoliza buloasă, ichtioza congenitală și altele.

Un exemplu clasic de ereditate recesivă este boala lui Toulouse Lautrec, în familia căruia exista consanguinitatea. Părinții lui Toulouse Lautrec erau veri primari, iar pictorul era deci un homozigot, prezentînd o discondroplazie cu nanism dismorfic, mers legănat de rață, semănînd foarte mult cu un acondroplazic.

În copilărie, cade de pe un scăunel, apoi într-un șanț mic, făcînd diverse fracturi. Avea o talie de 1,53 m., de altfel cu un aspect robust, voinic, dar cu membre inferioare scurte. Boala sa trebuie diferențiată de acondroplazie care dă de asemenea un aspect de pitic.

Acondroplazicul, în principiu, dacă stă la masă cu mâinile în jos, dă impresia unui om normal, pentru că distanța vertex-ischioane este normală. Capul este mare, nasul infundat la bază, trunchiul puternic, membrele scurte, abia ajung la crestele iliace, mers legănat "de rață", inteligența normală, sexualitatea păstrată.

Boala lui Toulouse Lautrec a fost confundată și cu maldia Lobstein (osteopsatiroza), care produce fragilitate osoasă, dar cu sexualitate scăzută, pe cînd Toulouse Lautrec, așa cum se știe a dus o viață sexuală activă.

Există și boli ereditare legate de sex, cum sînt de exemplu hemofilia, miopia Duchenne, etc.

Există pe de altă parte și o ereditate poligenică, care nu mai respectă legile mendeliene.

În această ereditate, diferitele caractere sînt produse prin cooperarea mai multor gene, alături de unii factori de mediu.

Iată câteva malformații prin ereditate poligenică : luxația congenitală de gold, fanta palatină, piciorul strâmb congenital, absența totală sau parțială a unui membru, malformațiile tubului digestiv sau ale aparatului respirator.

Mecanismul de producere al malformațiilor congenitale depinde în primul rând de vîrsta sau perioada de dezvoltare în care se găsește produsul de concepție.

În funcție de momentul cînd acționează agentul teratogen vor exista : gametopatii, zigotopatii, embriopatii, fetopatii.

Agentul teratogen, cu cît acționează într-o perioadă mai timpurie de dezvoltare a embrionului, cînd diferențierea și proliferarea celulară este mai intensă, cu atît mai gravă va fi malformația pe care o va produce.

Fiecare organ are o perioadă "critică", în care se realizează structura sa morfologică și se dezvoltă funcția, diferențierea sa biochimică. În această perioadă prezintă o sensibilitate maximă la acțiunea agenților teratogeni.

Fazele critice ale embrionului uman ar fi între a 15-a și a 25-a zi pentru creier, între a 24-a și a 40-a zi pentru ochi, între a 20-a și a 40-a zi pentru inimă și a 24-a și a 36-a zi pentru membre.

Malformațiile apărute ne pot indica, într-o oarecare măsură, momentul cînd a acționat factorul teratogen.

Prin urmare :

- a)- tipul de malformație congenitală depinde de momentul cînd a acționat agentul teratogen;
- b)- același agent poate da diverse malformații în diverse perioade de dezvoltare a embrionului;
- c)- diverși agenți pot da aceleași malformații dacă acționează în aceeași perioadă;
- d)- malformațiile sînt mai frecvente dacă genitorii sînt în vîrstă.

Cauzele malformațiilor congenitale ereditare

1) Vîrsta înaintată a părinților este o cauză de mutație, căci odată cu vîrsta au loc tulburări metabolice celulare, ce duc la mutații cromozomiale și genice.

Bunăoară, boala Down este mult mai frecventă la gravidele mai în vîrstă.

De asemenea, se notează că hidrocefalia și anencefalia ar fi mai frecvente la copiii mamelor în jurul vîrstei de 40 ani.

2) Autorii moderni socotesc că virusurile pot provoca nu numai embriopatii ci și genopatii, adică stau la baza unor anomalii cromozomiale sau mutații genetice.

3) Factorii chimici sînt de asemenea incriminați că ar provoca mutații genice și anomalii cromozomiale.

Substanțele chimice mutagene acționează asupra A.D.N.-ului, asupra A.R.N.-ului mesager, ca și asupra proteinelor.

Substanțele chimice mutagene sînt foarte numeroase; ele se cifrează la cîteva sute. Un exemplu îl constituie substanțele insecto-fungicide, atît de răspîndite în apă și alimente.

Pilulele contraceptive orale (progestative de sinteză și estrogenice) pot provoca rupturi cromozomiale, lacune cromatidiene, luînd naștere clone anormale care se vor transmite ereditar.

4) O altă cauză certă a mutațiilor sînt radiațiile. Soarele ne furnizează radiații calorice, luminoase, ultraviolete, care sînt utile, dar mai există și radiații electromagnetice și radiații corpusculare, ambele cu lungimi de undă foarte mică, dar cu energie mare, care au proprietăți imunizante și efecte mutagene.

De asemenea, elementele radioactive din scoarța pămîntului ajung prin fenomenele meteorologice în atmosferă și de aici în organismele animalelor și plantelor.

Mai există și radiații cosmice, cu lungime de undă foarte mică, deci cu energie foarte mare.

Radiațiile artificiale ajung în contact cu numeroase

persoane și pot provoca mutații. Există, actualmente, acumulat un imens material în acest sens.

Mutațiile pot atinge cromozomii celulelor germinale, în care caz malformațiile produse se transmit în succesiunea generațiilor după tipul mendelian dominant sau recesiv.

Mutațiile pot interesa însă și celulele somatice, în care caz determină modificarea fenotipului, dar fără transmitere ereditară.

Mutațiile apar și la iradierea tatălui, fiind mai frecvente la copiii radiologilor; ele ar modifica și raportul băieți-fete, iradierea bărbaților scăzând numărul fetelor, pe când iradierea femeilor nu schimbă proporția.

De mare importanță este doza totală a radiațiilor primite, în special "doza gonade", care este normal de 1 - 3 radiații pe 30 ani; pentru gonade nu există de fapt o doză limită (minimă) inofensivă.

După bombardamentele atomice din Japonia, numeroși indivizi au fost sterilizați prin distrugerea celulelor liniei germinale, 28 % din femei au avortat și 40 % din copii au avut malformații congenitale severe.

Si izotopii radioactivi, utilizați în scop diagnostic și terapeutic pot fi nocivi.

Deoarece s-a precizat că o iradiere de 10 radiații pe gonade poate duce la apariția de malformații congenitale, sîntem obligați să interzicem iradierea regiunii pelvine în ultimele 2 săptămîni ale ciclului menstrual, întrucît s-ar putea să iradiem o sarcină incipientă.

De asemenea trebuie interzisă iradierea unei sarcini mai mici de 6 luni. Dacă iradierea a avut loc, trebuie întreruptă sarcina.

Incheind cauzele malformațiilor congenitale ereditare putem spune că azi se admite o etiologie multifactorială și poligenică a acestor malformații. Ar fi vorba de o interacțiune între factorii exogeni și genetici.

Cauzele malformațiilor congenitale neereditare

1) Factorul carențial :

a) Carența alimentară. Subnutriția mamei poate duce la moartea embrionului, întârzierea în creșterea sa intrauterină sau apariția de malformații.

Anomaliile de dezvoltare apar când deficitul alimentar a depășit un anumit prag.

Experiența pe animale a arătat că o carență proteică duce frecvent la hidrocefalie, spină bifidă, gură de lup.

Carența proteică la care sînt supuse femeile cu toxicoză gravidică, explică malformațiile congenitale, frecvent apărute la copiii acestora.

b) Carența în oxigen (anoxia precoce a oului) este malformativă. Faptul a fost demonstrat experimental de Giroud. La ou, carența în oxigen în caz de anemii grave ale gravidei, duce la tulburări grave metabolice care influențează predominant dezvoltarea cerebrală.

c) Carența în vitamine :

Carența în vitamina A este malformativă la șobolani; de asemenea excesul de vitamina A la femela gestantă duce la malformații congenitale (hidrocefalie, microftalmie, cataractă, etc).

Carența în vitamina B₁ determină malformații osoase la puii șobolancelor gestante. Se admite că malformațiile congenitale ale copiilor născuți din mame diabetice sînt datorite unei carențe în vitamina B₁ a fătului (diabetica reține o mare cantitate de vitamina B₁, sărăcind astfel organismul fetal).

Carența în vitamina B₂, în acid pantotenic, în acid folic, dau malformații la animalele de experiență.

Excesul de vitamina D₂ la femela gestantă dă la pui microcefalie, stenoză aortică, supravalvulară.

d) Carența în minerale : calciul, iodul, cuprul, magneziul, în carență dau diverse malformații.

Carența în mangan, în ultimele zile de sarcină, provoacă la cobaii nou-născuți ataxie cerebrală.

2) Factorii chimici

Numeroase substanțe chimice și medicamentoase sînt cunoscute azi ca avînd efecte teratogene :

a) Citostaticele (aminopterina, purinetolul) pot da palatoschizis, hipoplazie cranio-mandibulară, hidrocefalie etc.

În general, agenții alchilanți, antimetaboliții, antagoniștii acidului folic, antagoniștii purinici și pirimidinici cum este mercaptopurina, pot da avorturi, malformații cardiace sau ale sistemului nervos.

b) De asemenea se discută azi efectul teratogen al alcoolului, care dă la copil un facies particular, cu fruntea foarte boltită, dermatoglife modificate etc.

Afinitatea alcoolului pentru sistemul nervos poate duce la descendenți la întîrzieri mintale, tare neuropsihice.

Alcoolul deprimă nivelul folatilor și ar acționa prin deficitul în acid folic.

c) Neurolepticele și psiholepticele. Drama thalidomidei a arătat pentru prima dată că un medicament poate da la embrion malformații. Lenz. a fost primul autor care a afirmat efectul teratogen al thalidomidei și apariția de focomelie.

Thalidomida a fost sintetizată în R.F.G. în 1954 și pusă în vânzare în 1956 sub numele de Contergan. Au fost cazuri în care absorbția acestei substanțe a fost foarte scurtă; de 1 - 2 zile, dar ea s-a făcut în faza critică, care pentru thalidomidă este de la ziua a 37-a - a 50-a după ultima menstruație.

Este interesant de subliniat că thalidomida nu are nici o altă acțiune toxică asupra organismului și au fost notate încercări de sinucidere cu doze extrem de mari din această substanță, dar nu s-a produs nici un efect nociv, ci numai un somn trecător.

Acest medicament a fost luat pe scară largă, pentru efectul antiemetic și euforizant, în Anglia, Belgia, S.U.A.

El poate da toate malformațiile, dar cel mai frecvent focomelie sau amelie la membrele superioare; în 10 % din cazuri, membrele superioare și cele inferioare sînt absente.

Inteligența fiind normală, acești copii (circa 20.000) au fost reeducați motor (învățați să acționeze cu degetele de la picioare, în locul mâinilor).

Astăzi, toate aceste medicamente se experimentează și pe femele gestante. Deoarece singurul animal care a reacționat în mod similar cu omul a fost maimuța, sînt recomandate experiențe de acest gen numai pe maimuțe primate.

Alte neuroleptice, în afară de thalidomidă, nu par să aibă acțiune teratogenă.

Recent, sînt raportate efectele teratogene ale difenilhidantoiniei, dacă este utilizată la femeia gravidă. Această substanță ar tulbura metabolismul acidului folic la mamă și făt.

Gravida epileptică va primi în consecință luminal.

d) Sulfamidele pot da acondroplazie la animal. Sulfamidele hipoglicemiante (tolbutamida, biguanidina) sînt considerate teratogene.

Antibioticele utilizate pînă acum nu s-au dovedit a avea efecte teratogene.

e) Cartofii infectați cu fungi, pot da anencefalii și spina bifida.

f) În sfîrșit, anestezicele la personalul medical (din sălile de operație), pot da infertilitate, avort spontan sau malformații congenitale.

3) Factorii hormonal

a) Hormonii sexuali și corticosuprarenali provoacă malformații atât la animale cît și la om.

Excesele de androgeni și estrogeni pot da pseudohermafroditism.

Progesteronul (am avut și un caz personal) produce masculinizarea tractului genital la fete. Cortizonul și A.C.T.H.-ul produc la șoareci palatoschizis și anomalii cardiace. S-au demonstrat aceste efecte și la om. Tratamentele îndelungate cu cortizon în timpul sarcinii dau aplazii corticosuprarenale la făt.

b) Bolile endocrine ale femeilor pot genera malformații congenitale.

Diabetul dă feți mari, dar și polidactilie, sindactilie, anomalii oculare, malformații de cord, cerebrale, genitourinare.

De asemenea femeile cu Basedow pot naște copii cu sindactilie, anencefalie, anomalii cardiace etc. Hipertiroidia poate duce și la apariția de anomalii cromozomiale.

Hipertiroidia femeii gravide poate duce la tulburări de fertilitate și gestație.

Hormonul somatotrop hipofizar dă gigantism fetal.

4) Factorul infecțios

a) Infecțiile virotice. În 1941, oftalmologul australian Gregg remarcă apariția unui număr neobișnuit de mare de cataracte la sugari; în același an bîntuia o mare epidemie de rubeolă pe continentul australian și el face legătura dintre aceste două fenomene.

Ulterior Swan și Warkany au arătat că rubeola la gravide provoacă și alte fenomene fetale, cum ar fi surditatea (atingere cochleară), leziuni cardiace, dentare etc.

Actualmente, se admite că rubeola la femeia gravidă în primele 4 săptămîni de sarcină, determină anomalii ale produsului de concepție, în 50 % din cazuri, în cursul lunii a 2-a numai în 20 % din cazuri, iar în cursul lunii a 3-a procentul scade la 7 %.

Nu se cunosc motivele pentru care o infecție virală maternă poate cruța embrionul sau fătul. S-a putut stabili și un calendar embriopatic:

- leziunile cardiace între a 9-a și a 10-a săptămînă;
- " dentare " a 8-a și a 9-a " ;
- " urechii " a 8-a și a 12-a " ;

Anomaliile în cursul rubeolei congenitale sînt de 2 tipuri : pe de o parte malformații datorite unei opriri în creștere a organelor în curs de dezvoltare, pe de altă parte există modificări secundare distrucției organelor deja formate.

Ambele fenomene sînt legate de multiplicarea virusului în țesutele embrionare.

În general, sugarii infectați de o rubeolă congenitală, au la naștere o talie mai mică față de vîrsta de gestație.

Se știe de altfel că atunci cînd se fac culturi de virus rubeolic pe celule, principalul efect este oprirea activității mitotice celulare.

Pentru prevenirea infecțiilor virale s-a propus izolarea femeii gravide în primele 2 - 3 luni de sarcină, aceasta fiind perioada de organogeneză; de asemenea rubeolizarea preventivă a fetelor de 14 - 15 ani, pentru a se imuniza.

În sfîrșit, s-a preconizat administrarea de ser de convalescent sau de gamaglobuline, cît mai precoce posibil, în caz de contact al gravidei cu bolnavi de rubeolă.

În cazul contractării rubeolei de către gravidă, se impune avortul terapeutic.

Există însă și alte viroze care dau malformații ale produsului de concepție : este cert că infecțiile cu virus citomegalic, de exemplu, ale gravidei, produc la făt leziuni ale sistemului nervos central, virusul persistînd și postnatal.

De asemenea, virusul herpetic ar fi răspunzător de unele malformații congenitale; el poate da microcefalie, microftalmie etc.

Deoarece în epidemiile de gripă se constată o creștere a malformațiilor congenitale la copiii femeilor gravide care au contractat această boală, unii socotesc infecția gripală ca un factor important de teratogeneză.

S-a mai constatat că virusul Coxsakie B₄ ar determina malformații cardiace; se discută de asemenea și alte virusuri.

b) Rolul toxoplasmozei congenitale este bine cunoscut, provocînd leziuni cerebrale știute.

c) În sfîrșit, menționăm că vaccinarea gravidei influențează embrionul. În principiu, sînt de evitat toate vaccinările cu virus viu atenuat.

5) Factori fizici. Radiațiile

Am expus anterior rolul radiațiilor solare ionizante și

altor radiații naturale. La aceste surse se adaugă radiațiile artificiale (razele X, izotopii radioactivi, energia nucleară) care prezintă efecte vătămătoare nu numai asupra celulelor germinale ci și asupra embrionului și fătului.

Perioada cea mai sensibilă este vîrsta de 2 - 7 săptămîni de viață a embrionului, cînd iau naștere organele cele mai importante (microcefalie, anencefalie, hidrocefalie, microftalmie, anomalii scheletice).

Înainte de 2 săptămîni de viață a embrionului, iradierea cu 100 rad (r) duce la moartea produsului de concepție; chiar doze mici de 1 - 2 miliröntgen sînt foarte teratogene.

6) Sexul. Există o corelație între sex și unele malformații : băieții fac mai frecvent malformații cardiace, digestive, urogenitale, în timp ce la fete predomină anencefalie, spina bifida, meningocelul. Exemplul cu stenoza de pilor este cunoscut.

De asemenea, unele malformații variază în funcție de 7) factorul geografic, în "izolate" de exemplu, frecvența bolilor prin erori de metabolism fiind mult mai mare; 8) rasa (polidactilia este mai frecventă la negri pe cînd sindactilia este mai frecventă la albi).

Actualmente, prin studiul lichidului amniotic, prelevat prin puncție, începînd din săptămîna a 18-a de gestație, sînt detectabile foarte numeroase enzimopatii (peste 100), iar din culturile de celule descumate în acest lichid se poate face cariotipul și să se diagnosticheze de exemplu o boală Down.

În continuare vom descrie doar cîteva malformații mai frecvente la nou-născut și care beneficiază de o terapie de urgență.

30 Malformațiile esofagului sînt reprezentate de atrezii cu fistulă transobronică (cel mai frecvent) sau fără fistulă.

Precocitatea diagnosticului este de cea mai mare importanță, căci trebuie pus înainte ca nou-născutul să înghită o cît de mică cantitate de lichid. Semnele de probabilitate sînt : apariția treptată a cianozei la un nou-născut normal la naștere,

respirație stertoroasă, spută aerată în colțul gurii.

A. Rossier semnalează ca semn precoce și important de atrezie esofagiană, hidramniosul.

Intr-adevăr se știe că lichidul amniotic este înghițit de făt în cantitate de aproximativ 500 ml zilnic. Atunci când există un obstacol în circulația lichidului amniotic (atrezia esofagiană sau duodenală), se produce o acumulare a lichidului și deci hidramniosul.

În unele cazuri de atrezii esofagiene nu a fost găsit hidramniosul, dar în aceste cazuri există o fistulă esofago-tracheală, care probabil, permitea circulația lichidului amniotic, secretat continuu de epiteliul amniotic.

50 Stenoza hipertrofică de pilor este o boală de origine congenitală, dar cauza hipertrofiei musculaturii circulare a pilorului nu este cunoscută.

Este cu mult mai frecventă la băieți (85 - 90 %) și mai frecventă la primul nou-născut.

Patogenic, se vorbește de malformație congenitală, de teoria spasmului hipertrofiat și de teoria endocrină.

Intervenția factorilor genetici este foarte probabilă.

Frecvența este de 1 la 400 - 500 de nașteri, mai mare la unele familii (s-au descris 2 - 3 și chiar 4 cazuri în aceeași familie; gemenii monozogoți sînt foarte frecvent afectați concomitent).

Debutul este după un interval liber, cel mai des între săptămîna a 2-a și a 5-a după naștere.

Semnul clinic major este vărsătura care este explozivă, emisă în jet, apare după fiecare prînz, putînd fi proiectată pînă 1 metru distanță.

Vărsăturile sînt abundente, uneori mai abundente decît prînzul ingerat, deoarece se adaugă staza de la mesele precedente, precum și o hipersecreție de suc gastric. Vărsăturile sînt alimentare, nu conțin niciodată bilă,

Dacă boala durează de mai multă vreme, vărsătura conține adesea mucus și are miros de acizi grași inferiori. Greața lipsește.

Plînsul și nelinistea copilului, expresia chinuită a feței, exteriorizează durerea pricinuită de contracțiile spastice ale stomacului.

Pseudoconstipația se datorește cantității insuficiente de alimente care trece prin pilor.

Rareori scaunul este emis în jet ca o diaree de foame, necesitînd diagnostic diferențial cu o dispepsie acută.

Undele peristaltice gastrice sînt mai frecvente și mai evidente după ingestia unui prînz (copilul este totdeauna avid, infometat). Aceste unde apar în regiunea epigastrică, avînd direcția de la cardia la pilor.

Tumora pilorică se găsește mai rar, de obicei deasupra ombilicului, puțin la dreapta liniei mediane. Scăderea în greutate duce la distrofie, uneori se ajunge la deshidratare.

Boala, poate antrena o alcaloză metabolică severă (R.A. crește pierderea clorului).

Oliguria antrenează reținerea de metaboliți acizi care tind să compenseze alcaloza. Ca urmare a inanității, scade și rezistența la infecții (pneumopatii, otite etc).

Semnele radiologice sînt patognomonice; se văd undele peristaltice, modificarea formei stomacului (în chiuveță), lichid de stază (semn de valoare); aspectul canalului piloric este filiform, cu un calibru de 1 - 2 mm, alungit cu 4 - 5 cm peste normal. După 4 ore rămîne în stomac o cantitate apreciabilă de substanță opacă. Se recomandă intervenția chirurgicală (operația Frédet-Ramstedt), pilorotomie extramucoasă și dacă copilul este bine pregătit și diagnosticul este pus într-un stadiu precoce, mortalitatea operatorie este sub 1 %.

Tratamentul medical cu atropină și îngroșarea alimentului (pentru a vărsa mai greu) nu prea dă rezultate, cel puțin la noi.

30 Ocluziile intestinale congenitale. Vărsăturile precoce constituie simptomul fundamental. Ele sînt lipsite de bilă în stenozele sau atreziile situate deasupra porțiunii a II-a a duodenumului; sînt bilioase sau chiar meconiale în atreziile situate mai

distal.

Există constipații, abdomenul este meteorizat. Starea generală este alterată, copilul este deshidratat, cu facies toxic. Tratamentul chirurgical se impune de urgență.

30) Malformațiile ano-rectale. Dacă nou-născutul nu elimină meconiu după naștere pot exista 4 situații :

- a) persistența membranei anale, nerezorbite, canalul ano-rectal fiind normal; tratamentul constă în perforarea de urgență a membranei cu o sondă;
- b) imperforația anală, în care anusul lipsește complet, ampula rectală fiind situată la o oarecare distanță de planurile perineale; intervenția chirurgicală este obligatorie;
- c) stenoza înaltă, în care există un canal anal normal, dar care se termină în fund de sac;
- d) deschideri anormale ale rectului în uretră, vezică, etc.

Imperforațiile uretrei. Lipsa micțiunilor în primele 24 ore, ne orientează spre acest diagnostic. Sînt de grade diferite, de la o simplă imperforare a membranei care acoperă meatul urinar, pînă la o atrezie mai mult sau mai puțin întinsă.

TRAUMATISME OBSTETRICALE

Diversele manevre care se execută la naștere, precum și distocia la naștere conduc la concluzia că nașterea este un traumatism însemnat pentru făt.

32) 1. Traumatisme ale părților moi (leziuni cutanate) :

a) - Bosa sero-sanguină. Este o leziune situată în mod obignuit la cap și se datorește trecerii dificile a acestuia în filiera osoasă genito-pelvină. Este o infiltrație sero-hematică a tegumentelor și a țesutului celular subcutanat.

Bosa sero-sanguină este fluctuantă, moale, nelimitată de suturi și se resoarbe în câteva zile (7 - 10 zile).

2. Leziuni ale oaselor

a) - Cefalohematomul este o revărsare de sînge subperi-

ostică la nivelul oaselor craniene; seamănă cu o bosă de mărime variabilă, dar se limitează perfect la suturile craniene. Face parte din boala hemoragică a nou-născutului, fiind consecința unor leziuni vasculare. Se deosebește de bosa sero-sanguină prin faptul că este delimitată de suturi și dispare în câteva (2 - 3) săptămâni.

b)- Fracturile - de regulă atestă faptul că nașterea a fost rău condusă. Cele mai frecvente sînt fracturile de claviculă. Diagnosticul se pune mai tîrziu (calus pe o claviculă la câteva săptămîni de la naștere). Radiografia evidențiază un eventual pneumotorax sau/și fractură. De obicei, fractura claviculară nu este complicată cu pneumotorax și în acest caz ea trece neobservată la maternitate, mai tîrziu calusul evidențiindu-se ca o tumefacție de mărimea unei cireșe.

31 3. Leziunile nervilor periferici

a)- Paralizia de facial - este rară și de obicei este legată de aplicarea forcepsului și anume : datorită lingurei anterioare, care compresează trunchiul facial la emergența sa din gaura stilo-mastoidiană.

Este o paralizie de facial de tip periferic (prinde ambele ramuri).

Clinic - cînd copilul țipă, gura este trasă de partea sănătoasă, iar ochiul de partea bolnavă rămîne întredeschis. În general afecțiunea este benignă (edem sau hiperemie a nervului VII) și retrocedează cu timpul (cîteva săptămîni). Dacă nu, este necesară intervenția chirurgicală, neuroplastia (neurorafia) cînd nervul este rupt, sau neuroлиза în cazul cînd există o teacă conjunctivală cicatricială în jurul nervului.

b) Paraliziile de plex brahial - se produc în timpul nașterii cînd plexul este tracționat (elongat), sau cînd există compresiuni pe plex cu dilacerarea (ruptura) nervilor.

- Paralizia de plex brahial de tip superior - Duchenne-Erb (cea mai frecventă). Se realizează prin lezarea rădăcinilor nervilor C₅ și C₆, deoarece ele sînt cele mai apropiate de axilă, plexul brahial avînd formă triunghiulară, cu baza la coloană și

virful la axilă.

Se produce în naşterile laborioase (mai ales în cazul unei prezentaţii craniene, când fătul este tras de umeri) alteori în prezentaţii pelvine, când au ieşit umerii pe care se exercită tracţiunea pentru a elibera capul ultim).

Simptomele apar după naştere şi au de obicei o localizare unilaterală : braţul care atârână flasc (nu poate fi ridicat) este în adducţie şi rotaţie internă; antebraţul este în pronaţie, mîna priveşte în spate şi în afară (mîna de policeman); antebraţul nu poate fi flectat pe braţ, braţul nu poate fi rotat extern; mişcările mîinii sînt posibile (reflexul de apucare este prezent); nu există tuburări de sensibilitate.

Reflexul Moro este prezent numai la o singură mîna (să-nătoasă). Deseori poate exista şi o lezare a frenicului (la examenul radiologic diafragul de partea lezată este mai ridicat şi imobil). Paralizia de plex brahial superior retrocedează în cîteva săptămîni cînd apare după elongaţii, dar durează mai mult cînd apare în urma unor hemoragii sau edeme.

- Paralizia de plex brahial de tip inferior - Déjérine Klumpke (formă excepţional de rară).

Apare prin lezarea rădăcinilor C_7, C_8, D_1 uneori şi D_2 . Caracteristic este faptul că mişcările braţului sînt posibile, iar cele ale mîinii pe antebrăţ şi ale degetelor sînt imposibile, ducînd cu timpul la o hipotrofie a eminentei tenară şi hipotenară. Există şi tulburări de sensibilitate. Reflexul de apucare este absent. Se asociază frecvent cu un sindrom Claude-Bernard-Horner (mioză + îngustarea fantei palpebrale + enoftalmie).

- Paralizia de plex brahial de tip total (reprezintă sumaţia celorlalte două).

În această formă, foarte gravă, nici o mişcare a braţului, antebrăţului şi degetelor, nu mai este posibilă; este mai frecventă decît cea precedentă. Există şi tulburări de sensibilitate, circulatorii, trofice, care toate duc la scurtarea şi atrofia membrului respectiv. Dacă leziunea este determinată de congestie şi edeme perinervoase, paralizia retrocedează după cîteva săptămîni. Dacă s-a produs o dilacerare a nervilor este necesară

neuroplastia, întru-cît paralizia nu retrocedează și fenomenele se complică.

În cazul în care paralizia nu retrocedează în cîteva săptămîni, sau nu s-a intervenit cu succes, se produce o atrofie a membrului respectiv, iar mușchii antagoniști celor lezați, imprimă membrului o poziție vicioasă; din acest punct de vedere afecțiunea se aseamănă cu poliomiелita.

Tratament : se indică un tratament cu acțiune trofică asupra nervului (ultrasunete, masaje ușoare, aplicări calde, vitamine B₁, E); se va practica neuroлиза, atunci cînd nervul este strangulat de un inel de țesut conjunctiv cicatricial, sau neuroplastia urmată de aparat gipsat în poziție opusă celei vicioase.

33

IMUNITATEA LA NOU NASCUT SI SUGAR. INFECTIILE NOU NASCUTULUI

În perioada embriofetală, de nou-născut și apoi de sugar, are loc dezvoltarea sistemului imunitar de apărare antiinfecțioasă, a cărui funcționalitate însă prezintă o eficiență redusă, de care se va resimți mai ales nou-născutul și sugarul mic, care va contribui la creșterea mortalității neonatale, perioadă atît de importantă în pediatria modernă.

Apărarea și "supravegherea" imunitară (păstrarea "self-ului" și eliminarea "non self-ului"), se bazează în afară de unele mijloace nespecifice și pe un sistem de celule specializate, sistemul celular imunocompetent, aparținînd țesutului limfoid, care constituie apărarea specifică a organismului.

Bazele celulare ale imunității sugarului

Originea celulelor imunocompetente este celula "stem", matcă, din măduva osoasă.

În ceea ce privește ontogenia răspunsului imun, cu toate că este încă imperfect cunoscută, se poate afirma că primele celule ale liniei limfocitare apar în ficat între a 4-a și a 6-a săptămîină de gestație; celulele limfoide apar în sînge în săptămîna a 8-a.

2

3

De aici (măduvă), celulele "stem" migrează succesiv spre țesut sau spre tubul digestiv (plăcile Peyer, ganglionii mezenterici, limfocitele intraepiteliale) și apoi, toate, spre amigdale, ganglionii periferici, splină (numite "organe imunocompetente secundare").

Toate cercetările demonstrează că timusul este organul unde aceste celule suferă modificări de membrană, proliferază, devin celule imunologic competente și apoi vor coloniza pe cale sanguină organele menționate.

Limfocitele timodependente au fost instruite în timus și au căpătat o informare profesională. Limfocitele acestea, numite "T", formează rozete eritrocitare, iar o altă caracteristică a lor este transformarea blastică în prezența fitohemaglutininei.

Populația limfocitară T are rolul preponderent în imunitatea celulară, adică în :

- 1) - hipersensibilitatea de tip imediat;
- 2) - hipersensibilitatea de tip întârziat, cît și în reacția de rejecție de greafă și poate a neoplaziilor.

Există limfocite T_1 , cu viață scurtă, excluse din circulație (populează mai ales splina) și limfocite T_2 , cu viață lungă cu "memorie imunitară" (în ganglioni, limfă, sînge).

Alte celule matcă, celule imunologic incompetente, vor trece în echivalența bursei lui Fabricius de la mamifere (plăcile Peyer, ganglioni mezenterici etc), adică în țesutul limfoid al intestinului, amigdalei, și se vor diferenția în limfocite "B" (bursa-dependente sau timus-independente). Aceste celule vor migra de asemenea în organele periferice, splină și ganglionii limfatici și se vor transforma în plasmocite, obținut celule fixe, care vor avea ca funcție sinteza de anticorpi umorali (IgG, IgA, IgM, IgD, IgE).

Limfocitul B, formează rozete EAC (cu anticorpi și complement), prezintă imunoglobuline de suprafață și fixează imunoglobuline prin porțiunea Fc a acestora.

În sînge se găsesc 75 % limfocite "T" și 25 % limfocite

"B".

Aportul matern (transmiterea anticorpilor pe cale placentară, imunitatea pasivă)

Originea maternă a imunoglobulinelor la nou-născut se face prin ¹transmisie placentară, fie direct din serul matern, fie prin sciziunea și resinteza acestora la nivel placentar.

Imunoglobulinele trec la făt începând din luna a 4-a, a 5-a de gestație, titrul maxim fiind aproape de naștere; de aceea prematurii dispun de o cantitate mică de imunoglobuline materne. Imunoglobulinele materne se găsesc și în lichidul amniotic, în conținutul gastric al fătului și în sângele cordonal. Cantitatea de imunoglobuline la făt variază direct proporțional cu cantitatea lor în serul matern. De aceea, imunitatea pasivă a nou-născutului este determinată de riscul de contaminare pe care l-a avut mama, în condițiile ei de mediu.

Dacă acest risc a fost mare, imunitatea ei este importantă, și șansele de transmisie la făt sînt mai mari.

Configurația imunitară la nou-născut nu este dictată numai de spectrul imunologic al mamei, ci, așa cum am mai menționat și de vîrsta gestațională.

Majoritatea imunoglobulinelor transmise transplacentar sînt de tip IgG, atingînd uneori nivele mai mari chiar decît în serul matern, oricum întotdeauna egale cu cele ale mamei. IgM și IgA materne, sînt puțin reprezentate la făt (între 0 și 10 % din valoarea de la adult), deoarece nu trec bariera placentară. Se admite deci că IgM și IgA, în cantitățile reduse amintite, sînt numai de origine fetală și din a 20-a săptămîină de gestație sinteza lor pare posibilă.

Protecția conferită de imunoglobulinele materne este discutabilă și inegală. Unii din acești anticorpi sînt doar marteori ai unei infecții materne (Ac antistafilococici, antipneumococici, antistreptococici) și nu au rol protector real.

Cei mai eficace, ca anticorpii tetanici și difterici sînt de o utilitate practic minimă, în țările evoluat sanitar, ca țara noastră.

Anticorpul viral traversează placenta, dar nu conferă o imunitate antiinfecțioasă specifică; există doar o imunitate pasageră pentru rujeolă și varicelă care este interesantă de reținut.

Carența însă cea mai gravă a acestei imunități pasive este față de flora gram-negativă (enterobacteriacee), față de care sugarul mic trebuie să-și constituie o imunitate proprie, activă.

Rolul placentei în sinteza de anticorpi nu este încă precizat, dar în principiu acest rol nu este acceptat.

De o manieră generală, toți anticorpulii transmisi pasiv de la mamă, frânează sinteza anticorpilor respectivi de către nou-născut și sugarul mic. De aceea, atenție și abținere de la injectarea de gamaglobuline în această perioadă. IgG (850 - 1350 mg %) sînt majoritatea de origine maternă, căci există și o sinteză fetală de IgG. IgA (0 - 50 mg %) nu trec de la mamă, iar sinteza fetală este mică. Creșterea lor în sângele nou-născutului poate presupune o transfuzie materno-fetală.

Rolul lor este la nivelul mucoaselor, căci din două molecule de imunoglobuline A "monomer", prin unirea cu un lanț polipeptidic (numit lanț J) și avînd atașate așa-numita piesă secretorie (componenta secretorie), se constituie Ig secretorie. Este foarte rezistentă la acțiunea enzimelor (în special a acelor proteolitice) și de asemenea a variațiilor de pH. Constituie suportul unor anticorpi antivirali și antimicrobieni și face parte din "prima linie de apărare", asigurînd imunitatea locală (de exemplu a intestinului prin aport de IgA de către laptele matern).

La nou-născut, IgA secretorii sînt încă absente în tubul digestiv, lacrimi, salivă și urină.

În colostru sînt 1500 mg % de IgA secretorii și IgM 0,6 mg % - 16 mg %. Sînt primii anticorpi sintetizați cu ocazia unei agresiuni antigenice și aceasta este valabil și la făt și nou-născut. Creșterea lor constituie deci un martor al unei infecții perinatale (toxoplasmoză, sifilis, rujeolă, virus cito-

megalic). Nu cresc în unele infecții legate de imunitatea celulară, cum este listerioza de exemplu.

La nivelul mucoaselor, IgM se poate fixa pe piesa secretorie, corectînd deficitul de IgA secretor. j

Maturația imunității umorale, urmează formula :

1) IgM 2) IgG 3) IgA

La nou-născut există o imaturitate a macrofagelor, testele de migrare a macrofagelor în prezența antigenelor fiind slab pozitive. Imaturitatea macrofagului este agravată de deficitul în limfochine (oferite de celula "T"), ceea ce explică vulnerabilitatea nou-născutului pentru anumiți agenți (Listeria, Candida, herpes). V.

Deficitul în proteine inflamatorii la nou-născut (răspunzătoare de febră, hiperleucocitoză, VSH accelerat) explică reacția inflamatorie discretă la nou-născut.

Fagocitoza. Polinuclearul la nou-născut are capacitatea de fagocitoză diminuată în prezența serului de nou-născut, dar funcțională în prezența serului de adult. Aceasta din cauză că fracțiile complementului au rol important în fenomenele de opsonizare și fagocitoză, stimulîndu-le. Ori, fracțiile complementului traversează numai în parte bariera placentară, cantitatea fiind și mai mică la dismaturi și prematuri. Co.

Pentru corectarea acestui deficit seric s-a propus transfuzii de plasmă congelată, în scopul prevenirii infecțiilor bacteriene neonatale.

Gamaglobulinele standard, care conțin în majoritate IgG sînt mai puțin eficace.

Imunitatea prin colostru și lapte

Imunoglobulinele din colostru și lapte transferă imunitatea specifică (IgA secretor) suprafețelor mucoaselor externe intestinale și probabil respiratorii la nou-născut, de unde importanța acestei alimentații la nou-născut pentru achiziționarea acestei imunități pasive în perioada neonatală.

După Ogra (1978), majoritatea imunoglobulinelor din colostru aparțin sistemului IgA secretor, deși conține IgG, IgA,

IgM. Bineînțeles aportul de imunoglobuline este proporțional cu cantitatea de colostru.

Colostrul conține și limfocite B, limfocite T, macrofage, polinucleare. Limfocitele T din colostru au o valoare funcțională normală (dovedită experimental prin răspunsul lor "in vitro" la mitogeni).

Laptele matern mai inhibă proliferarea germenilor enteropatogeni prin favorizarea florei bifidogene.

De asemenea favorizează sinteza de acid acetic și acid lactic în intestin, dând un pH acid al scaunelor, care inhibă creșterea bacilului Coli și Shigellei.

Prezența în laptele uman a lactoferinei, lizozimului și a unor substanțe antistafilococice, ameliorează răspunsul imun al nou-născutului.

În concluzie, factorii de risc pentru infecțiile grave la nou-născut sînt crescuți, de aceea există la această vîrstă :

- o mare frecvență a infecțiilor;
- o incidență crescută a septicemiilor;
- un răspuns întîrziat și diminuat al formării anticorpilor după vaccinare.

Imaturitatea imunologică a nou-născutului joacă un rol important în infecțiile bacteriene la această vîrstă prin :

- carența de IgA secretor la nivelul mucoaselor;
- absența de IgM în primele ore de viață;
- competența relativă a macrofagului;
- deficitul în complement și factorii opsonizanți din ser;
- numărul mic de limfocite T care formează rozete eritrocitare active funcțional;
- diminuarea chimiotactismului la polinucleare.

Infecțiile nou-născutului pot fi evitate nu atât prin antibioterapie, ci prin măsuri de profilaxie, care să elimine densitatea germenilor patogeni în secțiile de nou-născuți și să înlăture purtătorii de microbi.

S-a precizat, de exemplu, că nou-născutul primește flora

lui intestinală de obicei de la mama sa, probabil în momentul trecerii prin canalul genito-pelvin.

Din fericire, nou-născutul este înzestrat de mama sa cu anticorpii corespunzători. Contaminarea copilului cu varietăți de bacili coli sau cu orice alt microb față de care mama sa nu a posedat anticorpi, este deosebit de periculoasă.

Menționăm, că de multe ori boala nou-născutului apare acasă, după ieșirea din maternitate sau casa de naștere, încît relația bolii cu contaminarea din spital poate fi uitată.

Posibilitatea unei lungi incubații trebuie reținută pentru stafilococ (4 - 60 zile), Haemophylus influenzae, streptococi beta-hemolitici etc. Se admite că această incubatie lungă este legată de degradarea treptată a anticorpilor de origine maternă și a rolului lor protector.

34

Infecțiile cu poartă de intrare cutanată

Pemfigusul bulos epidemic al nou-născutului de origine stafilococică, mai rar streptococică sau de altă natură.

Caracterul bulos este legat de particularitățile pielii la nou-născut. Apare în primele zile (a 3-a - a 6-a), mai rar la sugarul mic.

Boala începe cu niște pete eritematoase. După cîteva ore apar bulele cu conținut clar sau citrin, excepțional rozat. Bulele, sferoidale, au un diametru de 1 - 2 cm. Elementele apar în puseuri de 10 - 20, fiecare bulă persistînd 1 - 2 zile, după care se rup. În jurul veziculei, pielea este indemnă, dar după spargerea bulelor rămîne o suprafață roșie, zemuindă, care apoi se usucă repede. Marginea este delimitată cu un franj subțire de epiderm. Veziculele pot apare pe întreg corpul, dar de obicei se găsesc pe abdomen, regiunea genito-perineală, axile și gît. Nu se găsesc niciodată pe față, plante și palme, ceea ce le diferențiază de pemfigusul sifilitic.

Boala evoluează în puseuri succesive, timp mai îndelungat (dacă nu este tratată) fără a influența prea mult starea generală a copilului.

01

În caz de epidemie, vom izola bolnavii, vom dezinfecta obiectele, lenjeria, vom îndepărta purtătorii de stafilococ; se recomandă intensificarea tuturor măsurilor igienice cunoscute (halate speciale etc).

Tratamentul constă în atingerea suprafețelor zemuinde cu nitrat de argint 1 % sau violet de gențiană 1 % sau alt colorant care se utilizează în acest scop. Se va pudra apoi abundant cu praf de sulfamidă și se va pansa uscat.

Tratamentul antibiotic (eritromicină, oxacilină etc) a schimbat evoluția și prognosticul.

Recent, recurgem la un tratament local cu Neopreol, Fluocinolon N sau cu alte unguente cu antibiotice.

Dermatita exfoliativă sau boala Ritter

Este o boală asemănătoare pemfigusului, dar este mai rară în ultimul timp. Este o piodermită malignă; unii o consideră ca o formă malignă a pemfigusului. Este mai frecvent de origine streptococică. Aici veziculele sînt foarte mari, cu evoluție extensivă.

Apare în prima săptămîină de viață, primele leziuni avînd sediul în jurul gurii, pe obraji și pe frunte.

Bulele mult mai mari se generalizează, dar în general extremitățile membrelor sînt respectate.

Bulele cu lichid tulbure sau roz se rup, lăsînd un derm zemuind cu aspect de piele opărită (semnul Woringer) pe suprafețe mari. O caracteristică este că chiar pielea care pare sănătoasă, dintre bule, dacă o frecăm cu degetul ceva mai apăsător, se desprinde cu ușurință într-un lambo subțire, ca o foiță de ceapă sau ca o foiță de țigară, rulînd sub deget : semnul lui Nikolaki de o valoare deosebită.

Letalitatea în trecut depășea 70 %. Actualmente, prin perfuzii de antibiotice, corticoterapie intravenoasă, terapie șintită, prognosticul s-a ameliorat mult.

Erizipelul are adeseori ca punct de plecare plaga ombilicală infectată și se extinde rapid. Nu are delimitare netă față

de tegumentele sănătoase din jur, ca la adult.

Erupția erizipelatoasă poate fi însoțită de un tablou acut septic. Tratamentul constă în izolare și doze mari de penicilină.

Infecțiile ombilicale sînt frecvente, fiind adesea de natură stafilococică. Deseori sînt determinate de o floră saprofită.

Toaleta zilnică corectă a plăgii ombilicale, prin dezinfecție cu alcool 70 % și aplicare de comprese sterile, este în general suficientă, eventual un unguent cu antibiotice.

Granulomul ombilical constă în prezența unui mugure de mărime variabilă, pediculat sau nu, cu baza de implantare în plaga ombilicală. Se poate elimina prin cauterizare cu creion de nitrat de argint sau ligaturare în cazul formeii pediculate.

Formele mai întinse de infecție a plăgii ombilicale, necesită un tratament cu antibiotice pe cale generală.

Paronichia este infecția unghiilor, cel mai adesea cu stafilococ. Tratamentul constă în aplicarea locală de pomadă cu antibiotice.

Conjunctivita

Conjunctivita gonococică. Infecția se transmite de la mamă în timpul nașterii, mai rar postnatal. După 2 - 4 zile de la data infecției, apare o secreție conjunctivală, purulentă, iar conjunctivele sînt tumefiate și hiperemiate. Tratamentul constă în instilarea de picături din soluția de penicilină (10.000 u/ml), din oră în oră, în sacul conjunctival. Se administrează pe cale parenterală 400.000 - 800.000 u. penicilină/24 ore.

Conjunctivitele negonococice (stafilococice, streptococice, cu pneumococ, coli, diplobacilul Morax, evoluează cu secreție conjunctivală redusă. Diagnosticul diferențial se face bacteriologic.

Conjunctivita după instilarea de nitrat de argint, apare în urma procedurii Credé, la 30 % din nou-născuți și dispare după cîteva zile.

Abcesele cutanate au o evoluție adesea extensivă și se pot însoți de febră, anorexie, stare ceva mai influențată.

De multe ori tratamentul nu este total eficace și recăderile sînt frecvente.

Tratamentul constă în incizie, antibiotice adecvate, remontarea stării generale, aplicarea locală de raze ultraviolete.

De obicei abcesele sînt de mărimea unei alune, dar pot fi și mai mari, pe pielea capului (regiuni de frecare) pe spate, extremități. Germenul cauzal este stafilococul.

Foliculita constă în mici vezicule, ca o gămălie de bold, cu un lichid tulbure, purulent, diseminate pe piele, dar fără fenomene pe pielea din jurul leziunii. Veziculele se deschid cu un ac steril și se aplică local un colorant (fucsina 1 %, albastru de metilen 1 % sau violet de gențiana 1 %).

Eritemul fesier este frecvent întâlnit și mai tîrziu. Este un eritem difuz, cu tumefierea dermului, care interesează și perineul și organele genitale. La început este uscat, dar apoi poate zemui.

Urina și materiile fecale favorizează o grefă microbiană, care este de obicei streptococică.

Pot apărea eroziuni ale pielii, vezicule.

Intertrigo-ul, este o leziune asemănătoare care apare la plici, acolo unde pielea intră în contact cu suprafața învecinată.

Tratament. Pasta cu apă este indicată, dacă leziunea nu este infectată; de asemenea, aplicații locale cu ulei fierț și răcit sau de vitamina A. În caz de suprainfecție se colorează pielea cu o soluție de violet de gențiana 1 %.

Dezavantajul este că murdărește lenjeria din jur.

Actualmente se preferă unguente cortizonice cu Neomicină ca Fluocinolon N, Sinalar N, Neopreol, Locacorten N etc.

Alte infecții la nou-născut

Tetanosul nou-născutului. Cu decenii în urmă era frecvent și reprezenta o cauză de mortalitate. Astăzi, se înregistrează

ză numai cazuri cu totul excepționale.

Poarta de intrare o constituie plaga ombilicală infectată (naștere la țară cu aplicări de pământ pe plaga ombilicală).

S-au descris cazuri și după circumcizie la băieți!

După o incubație destul de variabilă de 4 - 14 zile, în general de o săptămână, apar primele semne de boală ce constau din febră și manifestări neuromusculare. Evoluția este rapidă.

Trismusul, opistotonusul, hipertonia sînt din ce în ce mai intense. Peste acest fond se suprapun crize de convulsii, însoțite de crize de asfixie gravă. Moartea survine adeseori, chiar în cazul unei terapii specifice judicioase aplicate.

Septicemia nou-născutului

Între cauzele infecțioase ale mortalității neonatale, septicemia ocupă locul II, după bronhopneumonie. Este o infecție extrem de gravă cu o letalitate mai mare de 50 %.

Etiologie. În ordinea frecvenței intervin ca agenți cauzali ai septicemiilor : Escherichia coli, stafilococul, Pseudomonas aeruginosa, Klebsiella.

Boala este urmarea unei infecții prenatale sau intra-natale. Infecția prenatală se face prin traversarea transplacentară a germenilor în cazul unei bacteriemii materne, de la un factor endometritic prin contiguitate și prin aspirația sau înghițirea lichidului amniotic infectat ascendent prin ruperea prematură a membranelor amniotice. Infectarea fătului în timpul nașterii se poate face de la o vaginită, cistită sau piodermită a mamei. Ulterior, nou-născutul poate fi infectat prin personalul de îngrijire, bolnav sau purtător de germeni patogeni.

Factorii care slăbesc capacitatea nou-născutului de a localiza infecția sînt : imaturitatea imunitară, la care se pot adăuga : traumatismul obstetrical fetal, prematuritatea, distrofia fetală și malformațiile congenitale.

Timpul de incubație este de 2 - 3 zile în infecțiile pre și intranatale și de 7 - 10 zile în infecțiile postnatale. Apare o hepatosplenomegalie, un icter care se accentuează, fără alte explicații, tenta cenusie a tegumentelor.

Evoluția este de obicei afebrilă. Pe tegumente pot

apare erupții pustuloase (în septicemia stafilococică), celulită (în septicemia cu streptococ), erupții eritematoase difuze cu zone violacee, localizate pe abdomen, fese, coapse (în septicemia cu pioceanic și Klebsiella), erupție purpurică sau maculo-papuloasă (în septicemia cu Listeria). Mai pot apare determinări septicemice în meninge în 33 % din cazuri, în creier, pulmoni, ficat, oase.

În septicemia cu germeni Gram negativi se instalează șocul endotoxinic, cu paloare, hipotermie, oligurie, ileus. ^{Brutal} Diagnosticul de certitudine se stabilește pe baza hemoculturii pozitive. După identificarea germenului patogen și obținerea antibiogramei, tratamentul cu antibiotice poate fi corectat, preferându-se antibioticele cu acțiune bactericidă.

Durata tratamentului poate fi prelungită 3 - 4 săptămâni, în scopul evitării recidivelor. În același timp se va combate hipoxia, acidoza și tendința la coagulare intravasculară diseminată (CID).

Meningita

În perioada neonatală, meningitelor le revine 40 % din cauzele infecțioase de deces. Germenii implicați sînt în ordinea frecvenței : bacilul coli 40 %, Listeria 25 %, Proteus 18 %, Klebsiella, streptococul, pioceanicul, Salmonella. Meningita este întîlnită mai frecvent la copiii cu greutatea mică la naștere (60 %) și la băieți.

Simptome - 80 % din meningitele neonatale debutează în primele 10 zile de viață cu o simptomatologie necaracteristică. Adesea găsim doar refuzul alimentației, facies anxios, țipăt la flectarea capului, tresăriri musculare, somnolență, hipotonie musculară, cianoză care alternează cu paloare. În prezența unora dintre aceste simptome, efectuarea puncției lombare se impune, căci este singura investigație edificatoare.

Datorită tabloului clinic necaracteristic, cele mai multe cazuri de meningită neonatală se descoperă la necropsie.

Înainte de cunoașterea etiologiei și deci a antibiogramei germenului, asociația ampicilină + Kanamicină, ampicilină + gentamicină sau ampicilină + colimicină, este indicată.

Este recomandabil ca în primele zile cel puțin, să se facă o terapie pe cale intravenoasă.

Pentru prevenirea recidivelor, antibioticele trebuie menținute 20 - 25 zile.

În cazurile grave, antibioticele trebuie administrate și intrarahidian, o dată pe zi, timp de 3 - 5 zile, în doză de 2 mg. pentru oxacilină, 3 mg. pentru kanamicină, 1 mg. pentru gentamicină, 0,5 mg. pentru polimixină.

Ca tratamente adjuvante, menționăm combaterea hipoxiei și acidozei. Dacă este cazul, se va combate coagularea intravasculară diseminată.

Aportul caloric și hidroelectrolitic se va asigura prin perfuzie de ser glucozat 5 - 10 % și ser fiziologic, în proporție de 6 : 1, 60 - 120 ml/kg/zi, în prima săptămână de viață.

Diareea epidemică a nou-născutului sau sindromul toxico-septic (Sindromul Lust și Nelys)

Apare în primele săptămâni de viață în staționările de nou-născuți și se caracterizează printr-o mare morbiditate, o mare contagiozitate și o mare mortalitate. Germenii care o determină sunt variați : cel mai frecvent este bacilul coli (unul din tipurile cunoscute ca mai frecvente), alteori stafilococul, salmonella, Shigella și o serie de virusuri.

Diagnosticul trebuie făcut prin examene bacteriologice și virusologice, de la primele cazuri de boală.

Acest sindrom este o reacție particulară a organismului nou născutului la procesul infecțios, indiferent de natura agentului patogen și de localizarea procesului.

Sursa de infecție poate fi mama (întâi se îmbolnăvesc nou-născuții din mame bolnave) sau personalul îngrijitor. Cei mai expuși sunt copiii prematuri, cei cu greutate mică la naștere și copiii alimentați artificial. O dată apărută infecția la nou născuți, ea se propagă foarte repede, caracterul epidemic fiind o noțiune sigură.

Anotimpul nu joacă un rol prea important și cu toate că multe epidemii s-au produs în sezonul cald, s-au descris altele

și în timpul iernii.

Incubația durează 1 - 3 zile, dar și 20 zile. În formele clinice obișnuite copilul devine inapetent, mai agitat și staționează în greutate. Scaunele devin lichide, uneori aurii, fără sînge, puroi sau mucus. Apar eructații sau vărsături.

Se constituie deci tabloul unei diarei banale, care dacă nu este depistată și tratată, starea copilului se agravează, scăderea în greutate poate atinge 300 - 400 gr./zi și apar semnele cunoscute de exicoză.

Fenomenele toxice se accentuează, nou-născutul intră într-o stare de prostrație, se cianozează la față și la extremități. Deshidratarea se accentuează, distensia abdominală, colaps hipovolemic și endotoxinic se instalează; poate apare coma.

De obicei copiii nu au febră, temperatura nedepășind 37,4°. Rareori există o febră intermitentă.

Adesea apar complicații pulmonare (bronhopneumonia) sau otită, care trec pe primul plan.

Evoluția este variabilă. În formele supraacute, moartea survine în 24 ore; obișnuit, evoluția spre exitus se face într-o săptămână.

În cazurile care evoluează spre vindecare (80 %), starea copilului se ameliorează, odată cu numărul mai mic de scaune și rehidratarea sa. Uneori pot apare recăderi. Pentru diagnostic sînt necesare coproculturi și hemoculturi, însămînțări din nazofaringe, cercetări virusologice.

Profilaxie. Diagnosticul cît mai precoce al epidemiei și izolarea în 3 saloane a copiilor (bolnavi, suspecti și sănătoși) se impune.

Dacă epidemia are un caracter de întindere, se va închide instituția parțial sau total.

Tratamentul hidroelectrolitic și antibiotic se face prin perfuzie endovenasă (ca și în toxicoză).

Avînd în vedere incubația, care uneori ajunge la cîteva săptămîni, este indicat ca externării să fie urmăriți la domiciliu de către medicii de teren.

Vor fi examinate scaunele, din punct de vedere bacteriologic, a tuturor copiilor, mamelor și a personalului îngrijitor, pentru a se stabili sursa de infecție.

Vizitele la bolnavi și lehuze vor fi interzise, pe toată perioada îmbolnăvirii.

PATOLOGIA SUGARULUI SI A COPILULUI

BOLILE CAILOR RESPIRATORII SUPERIOARE SI ALE URECHII MEDII

RINOFARINGITA ACUTA

35. Rinofaringita este inflamația acută a mucoasei nazale și faringiene. Este cea mai frecventă boală a copilăriei, fiind favorizată de anotimpul rece. Se întâlnește mai ales la sugari și copiii mici, cei mai predispuși fiind copiii distrofici și cei cu diateză exudativă, care pot prezenta forme cronice de rinofaringită.

35. Etiologie

1. Virusurile joacă un rol preponderent în producerea bolii, dar pe terenul pregătit de virusuri se grefează infecțiile microbiene responsabile de complicațiile rinofaringitei. Virusurile mai frecvent incriminate sînt : rinovirusurile, adenovirusurile, virusul sincițial respirator, virusurile influenzae, parainfluenzae, virusul Cocksackie, în special grupa A, mycoplasma, pneumoniae etc. Virusurile bolilor transmisibile (rujeola, poliomiелita, mononucleoza infecțioasă), determină rinofaringitele secundare cu care debutează aceste boli.

2. Infecția bacteriană constituie al doilea factor important în etiologia rinofaringitei. Rareori intervine în stadiul inițial; obișnuit se grefează secundar pe terenul pregătit de virusuri. Bacteriile sînt responsabile de complicațiile rinofaringitei. Dintre acestea trebuie menționat : stafilococul (cu rol mai ales la nou născut), pneumococul, streptococul hemolitic, hemofilus influenzae. Stafilococul este adesea cauza catarurilor nazale cronice, foarte contagioase, ale copilului mare. Pneumococul poate da complicații otice, sinusale și meningeale.

35. Factorii adjuvanți sînt :

- vîrsta mică;
- starea de nutriție deficitară;
- diatezele (exudativă, limfatică, alergică);

- 75 -

- infecțiile cronice : adenoidiene, amigdaliene, sinu-
zale;
- condițiile deficitare de igienă individuală și de me-
diu (uscăciunea aerului, pulberile din atmosferă, etc);
- anotimpul rece.

Anatomie patologică

Virusul localizat la nivelul epiteliului nazal, produce inițial edemul submucoasei, urmat de o infiltrație leucocitară, la început cu mononucleare, apoi cu polinucleare. Edemul mucoasei și hiperactivitatea glandelor mucoase, produc simptomatologia obstruc-tivă și de hipersecreție. Celulele epiteliale se descuamă și aproa-pe tot epiteliul mucoasei nazale este distrus. După faza acută, epiteliul rămas, proliferază și suprafața mucoasei este reînnoită.

35. Simptomatologie

Rinofaringita acută se manifestă la sugarii și copiii mici ca o boală generală. În primii ani de viață rinofaringita, este mai severă, datorită complicațiilor mai frecvente și uneori grave (otită, bronhopneumonie).

Clinic, boala debutează cu febră 38 - 39°, precedată uneori de indispoziție, anorexie, somn agitat.

În cursul rinofaringitei acute, se pot descrie : semne funcționale, semne locale și semne generale.

Semnele funcționale. Respirația copilului devine zgomo-
toasă (stertoroasă), se face cu gura deschisă, somnul este agitat, suptul este dificil (copilul nu poate respira pe nas în timpul suptului), scade în greutate. Apare o tuse iritativă, frecventă, uscată, mai ales dimineața la scularea din somn.

La copilul mai mare aceste simptome sînt mai puțin accen-tuate, întîlnindu-se mai ales uscăciunea mucoasei nazale și farin-giene, tusea și strănutul.

Examenul local evidențiază inițial o secreție nazală se-roasă, ulterior mucopurulentă, uneori cu striuri de sînge. Narine-le și buza superioară pot fi tumefiate, congestionale, prezentînd uneori escoriații. La sugar, secreția nazală lipsește adeseori, procesul inflamator evoluînd în faringe; secrețiile nazo-farin-giene se preling posterior datorită poziției declive a sugarului.

Examenul faringelui evidențiază congestia pilierilor, a vâlului palatului, a luetei și a peretelui posterior al faringelui, care este uneori granulat (datorită hipertrofiei foliculilor limfatici) și pe care se poate observa o secreție viscoasă, mucopurulentă, care se scurge din cavum. Uneori pe luetă, pilieri și vâlul palatin se pot observa mici vezicule herpetiforme înconjurate de o areolă roșie, indicând etiologia virală, în special herpangina cu virusul Coxsackie A. Ganglionii regionali mai ales cei occipitali și cervicali posteriori pot fi măriți de volum.

Semne generale. Importanța lor este în raport cu vârsta copilului, cauza și intensitatea infecției. Astfel febra la sugari și copiii mici se ridică brusc la $39 - 40^{\circ}\text{C}$. Ea poate dura 1 - 3 zile, dar uneori și mai mult. Febra poate fi continuă, remitentă sau bifazică. La copiii mai mari, boala evoluează subfebril sau chiar afebril. Starea generală este de obicei bună. Rinofaringita se mai însoțește de indispoziție, somn agitat, anorexie. Copiii mai mari acuză uneori cefalee și mialgii. În cazurile însoțite de febră mare ($39 - 40^{\circ}\text{C}$) pot să apară și convulsii febrile, mai ales la copiii spasmofilici. Vărsăturile și scaunele diareice sînt frecvente și pot duce la deshidratarea sugarului.

Examenul aparatelor nu relevă nimic obiectiv patologic.

La nou născut, în primele 10 - 15 zile de viață, rinofaringita poate determina un sindrom de insuficiență respiratorie acută gravă cu polipnee intensă și cianoză periorală marcată, deoarece acesta "nu știe" să respire pe gură, iar fosele nazale sînt obstruate prin edemul inflamator al mucoasei și prin hipersecreție.

Diagnosticul pozitiv al rinofaringitei nu prezintă dificultăți. Febra, neliniștea, stertorul nazal, tusea iritativă, sînt simptome sugestive pentru această boală. Confirmarea o face examenul local prin evidențierea congestiei faringiene, examenul aparatelor fiind normal.

Diagnosticul diferențial se face cu :

- rinofaringitele secundare de la debutul bolilor contagioase (rujeolă, tuse convulsivă, poliomielită, etc). Noțiunea de contagiune este importantă pentru diagnosticul acestor boli;

- coriza luetică, astăzi rară, este afebrilă, rezistentă la tratamentul obișnuit, se întovărășește și de alte semne de lues congenital, iar serologia este pozitivă;

- rinita difterică, este astăzi excepțională;

- pneumonia interstițială, traheobronșita, bronșita acută; în toate aceste afecțiuni, evoluția și mai ales examenul radiologic pulmonar evidențiază boala către care se îndreaptă copilul care a prezentat inițial o rinofaringită.

35. Evoluția rinofaringitei este benignă, boala vindecându-se în 5 - 7 zile, dar nu survin complicații.

Complicațiile cele mai frecvente sînt :

- complicațiile otice datorită propagării infecției prin trompa lui Eustache la urechea medie (otită catarală, mai rar purulentă);

- complicațiile respiratorii : laringite, traheobronșite, bronhopneumonii, se datoresc propagării infecției descendent, pe căile respiratorii;

- complicațiile digestive se manifestă ca dispepsii secundare (parenterale) care pot ajunge pînă la deshidratare acută severă (toxicoză). La copiii mai mari pot apare dureri abdominale în regiunea apendiculară (apendicita de însoțire), datorită hipertrofiei inflamatorii a țesutului limfatic din această regiune;

- conjunctivitele, blefaritele, cheratitele, se datoresc propagării infecției prin canalul lacrimo-nazal;

- sinuzitele sînt frecvente la copiii mari;

- complicațiile nervoase sînt : meningitele seroase sau septice (cu coccobacil Pfeiffer, pneumococ sau streptococ) și meningoencefalitele difuze, care pot lăsa deficiențe psihomotorii grave;

- complicațiile urinare, apar mai ales în formele recidivante și constau în albuminurie, hematurie, uneori pielonefrită;

- limfadenitele acute : interesează ganglionii cervicali, occipitali sau submaxilari;

- pot să apară și alte complicații ca : eritem, impetigo și chiar erizipelul buzei superioare și al aripilor nasului, datorită scurgerii continue a secreției nazale.

Profilaxia rinofaringitei la copiii mai mari este practic imposibilă; în schimb, la sugari, aceasta se poate realiza prin izolarea și ferirea copiilor de persoanele cu guturai. În spitale, saloanele de sugari vor fi boxate sau vor fi rezerve-boze. La sugari se transmit nu numai virusurile responsabile de producerea rinofaringitei, ci și infecțiile microbiene care dau complicațiile acesteia.

Temperatura din camera sugarului nu trebuie să depășească $18 - 20^{\circ}\text{C}$.; se va realiza o atmosferă cu umiditate convenabilă. Imbrăcămintea sugarului nu va fi prea groasă. În rinitele repetate se vor administra vitamine (A, C, D) și se va efectua adenotomia, dacă este cazul.

35. Tratamentul curativ este simptomatic. Copilul mare va păstra repaus la pat în perioada febrilă și încă o zi sau două, după scăderea febrei. Alimentația va fi rațională. Sugarul nu va fi forțat să-și ia întreaga rație alimentară dacă este anorexic, în schimb i se va asigura cantitatea de lichide necesare. ($150 - 200 \text{ ml/kg.corp/zi}$). Pentru combaterea febrei se recomandă împachetări sau băi hipotermizante și se administrează antitermice ca aminofenazona (pyran), la sugar $0,02 - 0,03 \text{ gr./kg.corp/zi}$, iar la copiii mai mari, $0,10 \text{ gr./an de vîrstă și pe zi}$. Sînt indicate supozitoarele de aminofenazonă L, care conțin $0,10 \text{ gr.aminofenazonă și } 0,01 \text{ gr. fenobarbital}$; sînt contraindicate supozitoarele de acalor, care conțin și cofeină (cu acțiune convulsivantă).

În caz de agitație, se va administra luminal în doză minimă de $0,03 \text{ gr./an de vîrstă/zi}$, (un copil sugar poate primi $0,05 - 0,07 \text{ gr./zi}$).

În convulsii, doza de luminal se va mări la $0,08 - 0,10 - 0,15 \text{ gr. în } 24 \text{ ore}$. Un efect sedativ mai rapid îl are diazepamul (seduxen sau valium), în doză de $0,001 \text{ gr./kg.corp/zi}$, pentru copilul sugar. Se mai poate administra plegomazin în doză de $0,001 - 0,002 \text{ gr./kg.corp/zi}$.

Deoarece rinofaringita are o etiologie virală, nu se poate face un tratament etiologic, dar pentru prevenirea complicațiilor se vor administra antibiotice cu spectru larg (penicilină) în special copiilor nou născuți și sugarilor distrofici; dintre

copiii mari vor primi penicilină cei care au în antecedente R.A.A. sau nefrite.

Tratamentul local constă în dezinfecție nazo-faringiană cu protargol 1 %, colargol 1 % sau efedrină soluție 0,5 % - 1 %.

Instilațiile se fac de 3 - 4 ori pe zi și nu mai mult de 2 - 3 zile. Picăturile se administrează cu 15 minute înainte de alimentație și de culcare.

La copiii mai mari se pot face inhalații cu eucaliptol.

Sînt contraindicate instilațiile nazale cu sulfatiazol și mai ales cu penicilină G sau cu alte antibiotice, deoarece pot duce la sensibilizări.

De asemenea trebuie evitate soluțiile uleioase, deoarece pot da pneumonii lipidice.

La sugar sînt contraindicate vasoconstrictoarele de tip rinofug, ca și rinoseptul, mentorinul, care sînt soluții uleioase.

Înainte de instilații se va efectua dezobstruarea mecanică prin aspirarea cu ajutorul unei pompițe sau cu tampoane de vată înmuiate în ser fiziologic călduț sau infuzie de muștel.

Tratamentul igienico-dietetic

Se va asigura în cameră o temperatură și o umiditate suficientă. Se vor administra vitamine hidrosolubile (în special A și C) sub formă naturală sau medicamentoasă, fără să se abuzeze.

Dacă nu există tulburări dispeptice, se va reduce numai aportul caloric în perioada febrilă, mărindu-se aportul hidric.

În caz de complicații digestive, se va face tratamentul diareii parenterale.

36.

ADENOIDITELE

Adenoiditele sînt inflamații ale amigdalei faringiene a lui Luschka. Se pot prezenta sub mai multe forme clinice: adenoidita acută, adenoidita subacută și adenoidita cronică sau vegetațiile adenoidiene.

36. Adenoidita acută

Este inflamația acută a amigdalei faringiene sau glanda lui Luschka. Se întâlnește des la sugar și copilul mic, fie de sine stătătoare, fie în cadrul unor rinofaringite repetate.

Debutează brusc cu febră mare, 39 - 40 ° C., cu oscilații mari, între febra de dimineață și cea de seară, cînd în general este mai scăzută ca dimineața, febră de tip invers (datorită acumulării secrețiilor mucopurulente în timpul nopții). Starea generală este variabilă; de obicei copilul este agitat și polipneic.

Pe lîngă febră, simptomul care atrage atenția este obstrucția nazală care provoacă dificultăți în respirație. Sugarul respiră cu gura deschisă și este obligat, atunci cînd este alimentat să lase biberonul sau sînul din gură pentru a putea respira. În timpul somnului este agitat, iar respirația este zgomotoasă, stertoroasă.

Un alt simptom important în adenoidita acută este rinoreea mucopulentă anterioară și posterioară. Rinoreea posterioară se traduce printr-un trenu de mucopuroi care coboară din cavum și se prelinge pe peretele posterior al faringelui.

Starea generală poate fi afectată serios, mai ales dacă apar și complicații cum ar fi otita medie catarală sau supurată, traheobronșita, laringita, tulburări digestive, nefrite, pielonefrite.

36. Adenoidita subacută

Se caracterizează prin persistența febrei cîteva săptămîni sau chiar luni, în pusee repetate sau cu aspect de subfebrilitate continuă, cu vîrf matinal și mai evident ca în formele acute. După o eventuală pauză, de afebrilitate, care poate fi mai scurtă sau mai lungă, febra reapare și continuă ca mai înainte, boala avînd un caracter subacut, trenant și recidivant.

Febra persistentă impune trecerea în revistă pentru diagnosticul diferențial a diferitelor cauze de febre prelungite la sugar și copilul mic ca : tuberculoza, otoantrita, infecțiile urinare etc. Starea generală poate fi influențată și sugarul se distrofiază treptat. Alteori, cu toată febra prelungită, starea generală este bună, copilul crește în greutate. Această situație este foarte sugestivă pentru diagnosticul de adenoidită subacută.

In adenoidita subacută pot apare aceleași complicații ca și în adenoidita acută (otice, pulmonare, digestive, renale etc.).

3.4. Adenoidita cronică (vegetațiile adenoide)

Repetarea infecțiilor rinofaringiene, a adenoiditelor acute și subacute duc la hipertrofia amigdalei faringiene a lui Luschka, constituind adenoidita cronică sau vegetațiile adenoide. Această evoluție este favorizată de diateza limfatică a unor copii. La pubertate vegetațiile adenoide regresează spontan.

Manifestările clinice ale adenoiditei cronice sînt foarte evocatoare pentru diagnostic. Copilul care suferă de vegetații adenoide ține gura deschisă, în special în timpul somnului, respirația fiind zgomotoasă (sforăitoare). Vocea este nazonată, prezintă o rinoree persistentă. Cu timpul se instalează un grad de hipoxie cronică care poate avea repercursiuni asupra dezvoltării staturo-ponderale și asupra stării generale. Faciesul devine caracteristic (facies adenoidian), datorită tulburărilor de dezvoltare a masivului facial : maxilarul superior este slab dezvoltat de unde rezultă un fals prognatism al mandibulei, baza nasului este lărgită, gura deschisă, buzele răsfrînte, buza superioară fiind adesea iritată din cauza rinoreei. Copilul are și un grad de hipocuzie, care dă fizionomiei sale un aer absent, un aspect "năucit". Insuficiența respiratorie duce și la deformări toracice (torace "în pîlnie" sau de "pantofar"), care antrenează o hipoxemie cronică cu paloare și anemie.

Frecvența infecțiilor de vecinătate este crescută.

Pentru diagnostic este necesară rinoscopia posterioară și tuseul faringian, care evidențiază hipertrofia țesutului limfatic faringian (vegetațiile adenoide).

Tratament. In adenoidita acută se face același tratament ca și în rinofaringita acută. In adenoidita subacută se recomandă adenoidectomia, în special în cazuri de complicații otice, mastoi-diene, renale. In indicațiile adenoidectomiei se va ține seama de anumite condiții : se va efectua după vârsta de 3 luni (de preferat după 6 luni) și se va aștepta o perioadă de subfebrilitate de mai multe zile, dacă este posibil; dacă nu, adenoidectomia se va face sub protecție masivă de antibiotice. După adenoidectomie, de cele mai multe ori, febra scade în câteva zile; alteori continuă mai multă vreme, ca apoi să revină la normal.

In vegetațiile adenoidice intervenția operatorie este absolut indicată. In multe cazuri ablația vegetațiilor adenoidice se face concomitent cu tonsilectomia. Copiii cu vegetații adenoidice vor primi calciu și vitamine. Ei beneficiază de expuneri la raze ultraviolete, de cură helio-marină și de gimnastică respiratorie.

Ad. cronică ↑

38. OTITA MEDIE

Locul otitei medii în cadrul bolilor aparatului respirator este justificat de faptul că urechea medie împreună cu antrul mastoidian formează cu rinofarinxul, de care este legată prin trompa lui Eustache, o unitate anatomo-histologică. Epiteliul care tapesează fosele nazale și faringele se continuă în trompa lui Eustache și în urechea medie. O inflamație a rinofaringelui va afecta concomitent și urechea medie. Afinitatea virusurilor și a germenilor este aceeași pentru cele două organe, iar reacțiile vasculare și secretorii sînt concomitente și de același tip.

Otita medie acută reprezintă complicația cea mai frecventă a rinofaringitei. De asemenea poate apare după adenoidite și după unele boli infecțioase ca : scarlatina, rujeola, gripa. Acestea produc inflamația mucoasei nazale și faringiene și apoi, pe cale tubară, inflamația mucoasei otice.

38. Etiologie. Agentul cauzal obișnuit este pneumococul, dar poate fi și streptococul, stafilococul, bacilul Friedländer, enterococul, bacilul coli și alți microbi.

Factorii predispozanți variază cu vîrsta; la sugari sînt : diateza exudativă, distrofia, carențele vitaminice, factorii locali (adenoiditele); la copilul mare : adenoamigdalita cronică, terenul alergic, starea imunologică deficitară.

38. Căile de transmitere ale infecției la urechea medie sînt :

- 1 - calea tubară, cea mai frecventă, în care infecția trece din rinofaringe în urechea medie pe calea trompei lui Eustache;

- 2 - calea hematogenă (metastatică), mai rară, se întîlnește în cursul stărilor septicemice la copii cu distrofie avansată, care prezintă o stare de imunitate scăzută;

- 3 - calea limfatică prin limfaticele care merg de la trompă la urechea medie, este rară;

Cea mai frecventă este calea tubară datorită unor particularități anatomice care fac urechea medie mai vulnerabilă la sugar:

- a) - Trompa lui Eustache la copil este scurtă, relativ mai largă și mai orizontală, ceea ce face ca separația dintre casa timpanului și rinofaringe să nu existe.

O.M. | Congestivă catarală
- Exudativă
- Supurată < manifestă.
- catenă.
- 84 -

b) - Poziția de decubit a sugarului ușurează difuzarea secrețiilor din rinofaringe în casa timpanului, iar când copilul tipă, pompează secrețiile din rinofaring spre urechea medie.

c) - Orificiul faringian al trompei lui Eustache este mai ușor compresibil; prezența unor formațiuni limfoide importante care se hipertrofiază frecvent, blochează adesea trompa lui Eustache. Se formează în urechea medie o cavitate închisă care favorizează exacerbară virulenței microbilor, iar aerul resorbându-se se crează o presiune negativă. Modificările barice din urechea medie favorizează exudarea unei secreții.

38. Forme clinice. Otita medie acută poate îmbrăca următoarele forme clinice : otita medie acută congestivă (catarală), otita medie exudativă, otita medie supurată.

Otita medie acută congestivă (catarală) este cea mai frecventă și însoțește obisnuit inflamația rinofaringelui. Este frecventă în special la copiii adenoidieni.

Manifestările clinice la sugar sînt cele ale rinofaringitei la care se adaugă o stare de agitație, insomnie, frecarea capului pe pernă, febră mare. Comprimarea tragusului produce o durere vie manifestată prin tipete (semnul Vacher pozitiv). Pot apărea vărsături și scaune diareice. În unele cazuri febra poate fi moderată. Copilul mai mare acuză o senzație de infundare a urechilor, diminuarea auzului și otalgii. Examenul local relevă un timpan fără luciu, de culoare roșie-roz. Tratată corect evoluează benign.

Otita medie exudativă poate fi consecutivă formei catarale sau poate apărea ca atare de la început, ca urmare a unei obstrucții tubare printr-o rinită hipertrofică și mai ales prin vegetații adenoidiene. În casa timpanului se formează un exudat care este steril. Copilul prezintă aceeași simptomatologie ca în forma catarală, dar examenul local arată un timpan deprimat, umbrit. Prognosticul este în general bun, dar dacă recidivează exudatul se poate organiza dînd o otită adesivă cu aderențe care imobilizează oscioarele casei timpanului ducînd la surditate.

Otita medie acută supurată poate urma după o otită congestivă netratată sau chiar tratată, sau poate începe ca atare.

Clinic otita medie acută supurată se manifestă diferit, în funcție de starea generală și de nutriție, precum și de reactivitatea sugarului. Se descrie o formă manifestă și o formă latentă.

Otita medie supurată manifestă se întâlnește la sugarii eutrofici sau cu deficit ponderal mic, la care reactivitatea este bună. Nu se însoțește în mod obişnuit de fenomene toxice generale severe și evoluează mai rar către antrită. Simptomele și semnele clinice sînt zgomotoase : febră mare (oscilantă), uneori convulsii, agitație, insomnie, frecarea capului pe pernă (simptome care traduc durerea otică).

Febra, mai mult sau mai puțin ridicată din cursul rinofaringitei crește brusc la apariția otitei. Dacă otita urmează după o coriză sau o adenoidită, febra care cedase la terminarea acestor afecțiuni, reapare după 2 - 3 zile, depășind nivelul anterior. Febra de tip invers din adenoidite dispare și devine de tip vesperal. Uneori se instalează scaune diareice și vărsături care pot determina o deshidratare acută gravă, chiar o toxicoză.

Anorexia este un simptom constant. Copilul scade în greutate.

Otalgia, obiectiv se evidențiază prin semnul lui Vacher pozitiv : apăsarea pe tragus produce durere (plîns) pentru că aerul din conductul auditiv extern comprimă timpanul. Acest semn are valoare numai dacă copilul este liniștit înainte de căutarea lui.

Hemograma arată leucocitoză cu inversarea raportului limfocite/polinucleare și chiar polinucleoză accentuată.

Examenul otoscopic decelează modificări nete, dar variabile ale timpanului : timpan hiperemiat, infiltrat, bombat sau galben-cenugiu, flasc. La paracenteză apare puroi. Uneori perforarea timpanului se produce spontan, mezotimpanal. În aceste cazuri, drenajul este insuficient și trebuie completat cu paracenteză instrumentală, efectuată la locul de elecție. Deschiderea timpanului duce la scăderea febrei și retrocedarea celorlalte simptome. În mod obişnuit, otoreea durează câteva zile. Dacă persistă mai mult de trei săptămîni, este vorba fie de o otoree tubară, întreținută de vegetațiile adenoidale, fie de existența

unei antrite sau mastoidite. În primul caz starea generală este bună și scurgerea auriculară diminuează după adenotomie. În al doilea caz, starea generală este alterată, curba ponderală este în scădere, apar tulburări digestive, care agravează starea copilului.

Uneori după paracenteză puroiul nu curge pentru că otita supurată nu este suficient de maturată, nu este în faza de coacțiune. De asemenea, dacă bolnavul este deshidratat, urechea nu curge decât după rehidratarea lui. În unele cazuri, după paracenteză, otoreea scade treptat, dar febra se ridică din nou. Orice ascensiune febrilă care survine la un copil la care s-a efectuat paracenteza și la care urechea nu mai drenează, trebuie să ne facă să ne gândim la următoarele eventualități :

- drenaj insuficient (se va repeta paracenteza);
- prinderea celeilalte urechi;
- evoluția spre otomastoidită sau otomastoidită;
- apariția unei complicații septice în altă parte a organismului.

Dacă otita supurată se vindecă repede, auzul nu este interesat. În cazul otitelor supurate recidivante, se ajunge la diminuarea auzului prin bridele care se formează în casa timpanului.

Otita medie supurată latentă se întâlnește la sugarii distrofici și inactivi, sau la copiii care au primit un tratament antibiotic insuficient. Este de obicei bilaterală și evoluează mai frecvent către antrită și fenomene toxice grave.

Simptomatologia torpidă, este caracteristică acestei forme, debutul bolii fiind marcat printr-o agravare a stării generale : copilul devine apatic, trist, anorexic, prezintă vărsături și diaree, scade în greutate. Temperatura poate fi normală sau puțin ridicată, iar alteori prezintă febră prelungită și neregulată.

Diareea și vărsăturile pot duce la prăbușirea bruscă a greutății și la instalarea unui sindrom neuro-toxic.

Examenul otoscopic nu este întotdeauna concludent. Uneori se constată numai modificări discrete ale timpanului : cenușiu, mat, îngroșat, prost vascularizat.

La copiii atrepsici sau la cei cu deshidratare acută, modificările timpanului sînt foarte discrete și nu pot fi ușor recunoscute. În general la copilul sugar și mai ales la nou născut otoscopia este dificilă și trebuie efectuată de un otolist specializat în otopediatrie. Paracenteza este urmată de cele mai multe ori de otoree și de ameliorarea clinică a bolnavului. Dacă starea de denutriție se agravează sau toxicoza persistă, trebuie să ne gândim la propagarea infecției spre antru.

38. Complicațiile otitelor sînt multe și diverse. Ele pot fi grupate în :

- complicații locale : otoantrita la sugar sau otomastoidita la copilul mai mare;

- complicații de vecinătate : meningita otică, seroasă sau purulentă, tromboflebita sinusurilor venoase, abcesul cerebral, labirintite, paralizii de facial;

- complicații septico-pioemice la distanță : bronhopneumonii, dispepsii, pielonefrite, etc.

38. Tratamentul otitei medii acute este diferențiat în funcție de stadiul evolutiv al bolii. În faza inițială cînd nu există colecție purulentă în urechea medie se face un tratament medical local și general.

Tratamentul local constă în instilații auriculare cu glicerină boricată 2 - 4 % de 3 - 4 ori pe zi sau boramid care are o acțiune antiseptică, analgezică și decongestivă. Concomitent se efectuează și dezinfecția nazo-faringiană (colargol 1 %, protargol 1 %, ser efedrinat 1 %). Se aplică căldură în regiunea auriculară (pungă cu sare caldă).

Tratamentul general este un tratament simptomatic de combateră a febrei (aminofenazona), sedativ în caz de agitație sau convulsie (luminal sau diazepam) și un tratament antiinfecțios care constă în administrare de antibiotice cu spectru larg și cu putere de pătrundere în focarele de infecție.

În prezent cea mai folosită este ampicilina în doză de 200mg./kg. corp/zi. Tratamentul antiinfecțios trebuie să fie intens și susținut (7 - 10 zile) pentru a nu se ajunge la forma latentă a otitei. Poate fi administrată și penicilină G în doză de 100.000 u - 200.000 u/kg.corp/zi în asociere cu gentamicină 5 mg./kg.corp/zi sau kana-micină 15 - 20 mg./kg.corp/zi.

Rezultate bune se obțin și cu biseptol (septrin, bactrim) în doză de 6 mg. trimetoprim/kg.corp/zi

Introducerea antibioticelor a dus la scăderea considerabilă a cazurilor de otită supurată, de otoantrită și otomastoidită, evoluția otitei oprindu-se la faza congestivă.

În cazul în care totuși s-a format un exudat purulent în cutia timpanului, tratamentul medical trebuie asociat cu tratamentul chirurgical : este indicată paracenteza timpanului ce trebuie urmată în mod obligator de însămînțarea puroiului pentru identificarea germenului și stabilirea antibiogramei, ceea ce va permite o antibioterapie țintită. După paracenteză, se recomandă spălături auriculare (2 - 3 pe zi) cu ceai de mușetel în părți egale cu apă oxigenată (12 volume) sau cu altă soluție antiseptică slabă.

Tratamentul dietetic constă în reducerea cantitativă și calitativă a aportului pentru a menaja toleranța digestivă, avînd grijă să asigurăm cantitatea de lichide necesare. De îndată ce febra începe să scadă și starea generală se ameliorează, se va reveni la rația optimă pentru a preveni distrofia sugarului.

În caz de tulburări digestive se va face tratamentul acestora.

39. OTO-ANTRITA (OTO-MASTOIDITA)

Oto-antrita copilului sugar sau oto-mastoidita copilului mare, constituie complicația principală a otitei medii acute. Astăzi se întâlnește mult mai rar datorită antibioterapiei larg răspândite.

La sugarul mic și la nou născut mastoideea este puțin dezvoltată, nepneumatizată. Există o singură celulă, antru, cu diametru de 5 - 10 mm., rotundă, neregulată. Pereții antrului sunt constituiți de osul spongios al mastoidei. În jurul antrului își fac apariția la diverse vârste, celelalte celule mastoidiene, mai ales în regiunea postero-externă. Antrul este înconjurat de un plex nervos bogat, ceea ce explică pentru unii autori frecvența declanșării sindromului neuro-toxic în cursul oto-antritei sugarului. Antrul comunică cu urechea medie printr-un orificiu destul de mare numit additus ad antrum. În otita supurată puroiul poate trece din urechea medie în antru, fără să fie vorba de o antrită; antrita presupune osteita pereților antrului. În oto-antrită congestivă țesutul spongios care înconjoară antrul devine roz, congestiv, iar în oto-antrita supurată osul spongios din jur devine cenușiu, plin cu puroi și friabil.

Infecția se poate propaga la antru fie de la urechea medie prin additus ad antrum, fie pe cale hematogenă.

39. Simptome. Din punct de vedere clinic se descrie la sugar o oto-antrită acută (francă) și una latentă. Azi, datorită antibioterapiei larg răspândite, forma acută se întâlnește mult mai rar, mai frecventă fiind forma mascată sau latentă. Oto-antrita astenică, cu modificări vizibile la peretele extern al mastoidei și cu abcedare spontană este foarte rară.

Oto-antrita latentă prezintă semne clinice necaracteristice: stare generală alterată, febră, paloare, anorexie, uneori scaune diareice și vărsături care pot duce la un sindrom neuro-toxic. În antecedentele bolnavului găsim totdeauna un episod otic cu 2 - 3 săptămâni în urmă, care a dispărut după un tratament incomplet cu antibiotice.

Examenul local evidențiază o supurație otică trenantă; alteori urechea nu curge, dar timpanul este mat, infiltrat.

Trebuie să subliniem că nu există oto-antrită cu timpan perfect normal și cu anamneză otică negativă. Atât în forma francă, cât și în cea latentă, semnele otice nu lipsesc niciodată.

În forma acută a oto-antritei simptomatologia este aceeași ca și în otita acută, dar mai intensă.

Examenul hematologic evidențiază în cursul oto-antritelor o anemie moderată, o leucocitoză mai mult sau mai puțin importantă, iar în formula leucocitară o polinucleoză neutrofilă, granulații toxice și uneori elemente tinere, mielociți, metamielociți, (reacție leucemoidă). Leucograma poate fi însă și normală.

Diagnosticul pozitiv rezultă din colaborarea dintre pediatru și medicul de specialitate (O.R.L.-ist). De mare importanță pentru diagnostic este și radiografia antrelor (incidența transorbitară Salaban) care poate evidenția voalarea antrelor și modificarea conturului lor, ceea ce corespunde unui proces de osteită. Radiografia are valoare după vârsta de 4 - 5 luni.

Diagnosticul diferențial se face cu alte cauze de febră prelungită la sugar : tuberculoza, adenoidita subacută, infecția urinară.

39. Complicațiile oto-antritei pot fi :

- la distanță (septicopioemice) : bronhopneumonia, pielonefrita, dispepsia;
- de vecinătate : abcesul cerebral, meningită otogenă, tromboflebita sinusului lateral, paralizii de facial, labirintita.

39. Tratamentul oto-antritei este medical și chirurgical.

Tratamentul medical câștigă azi tot mai mult teren, deoarece reușește să evite intervenția chirurgicală, sau să amelioreze starea generală, permițând operația în condiții bune.

Tratamentul medical constă într-un tratament cu antibiotice, intens, intravenos, folosind când este posibil indicațiile antibiogrammei sau în lipsă recurgând la antibioticele cu spectrul larg și putere mare de difuziune în focarul de infecție cum este ampicilina în asociere cu gentamicina și kanamicina.

Concomitent se face și un tratament simptomatic : în caz de deshidratare prin diaree și vărsături se va face echilibrarea hidro-electrolitică; se va remonta starea generală prin transfuzii de sânge, de hidrolizate proteice, plasmă și vitaminoterapie.

În caz de insucces al tratamentului medical, în prezența unor semne otice locale și radiologice de oto-mastoidită, se va recurge la intervenția chirurgicală (antrotomia).

Principalele indicații operatorii sînt:

- accentuarea stării de malnutriție protein-calorice cu tot tratamentul medical corect aplicat timp de cîteva săptămîni;
- instalarea unei meningite otogene supurate, ca de ex. cea cu pneumococ, care este foarte gravă datorită cloazonărilor pe care le produce;
- starea toxică repetată (neurotoxicoză).

Intervenția chirurgicală trebuie precedată de un tratament preoperator corect instituit cu cel puțin 24 ore înainte și care constă din : reechilibrare hidroelectrolitică, tonice cardiace, sedative, stimulente ale stării generale, antibiotice. Pentru intervenție, se va seda copilul cu luminal și plegomazin, iar local se va face anestezie cu novocaină. În ultimul timp progresele realizate în tehnicile de anestezie-reanimare și la vîrsta copilăriei permit anestezia generală cu intubație chiar la sugăr, creînd condiții mai bune operatorii atît pentru medic cît și pentru bolnav.

Antrotomia constă în deschiderea antrului și chiuretarea țesutului osos cuprins de procesul de osteită.

O complicație postoperatorie gravă după antrotomie este sindromul paloare-hipertermie. Apare în a 6-a - a 12-a oră după operație, mai ales în cazurile în care nu s-a putut asigura o pregătire preoperatorie suficientă. Tratamentul acestui sindrom cu patogenie nelămurită (sindrom neuro-vegetativ sau de insuficiență suprarenală acută) se face prin :

- combaterea stării de șoc și de colaps prin perfuzie urgentă cu plasmă, hidrolizate proteice, seruri;
- analeptice cardio-vasculare;

- tratament sedativ cu barbiturice și plegomazin;
- corticoterapie intravenoasă (hemisuccinat de hidroco-

tizon);

- puncție lombară pentru prevenirea edemului cerebral.

După antrotomie, dacă evoluția este favorabilă, vindecarea are loc în 2 - 3 săptămâni. În toată această perioadă se va face pansament local, la început zilnic, apoi la 2 - 3 zile. Dacă copilul continuă să febriciteze, înseamnă că antrul nu a fost chiuretat suficient; se reintervine, sau se face antrotomia celeilalte mastoidite dacă nu s-a făcut de la început bilateral. Înainte de 18 luni mastoidectomia trebuie făcută în mod sistematic bilateral.

LARINGITELE ACUTE

10 Laringita acută catarală este inflamația acută a mucoasei laringiene. Inflamația mucoasei laringiene la copil, duce rapid la o jenă respiratorie importantă și chiar la o asfixie mortală, datorită particularităților laringelui la această vîrstă : dimensiunile acestuia sînt mai mici, așa încît un edem al mucoasei de 1 mm. diminuează cu 50 % calibrul laringian; țesutul celular subcutanat este mai lax și foarte bogat în țesut limfatic ușor inflamabil; porțiunea subglotică este mai strîmtă, mai puțin extensibilă, mai reflexogenă, deci cea mai expusă edemului.

10 Etiologie. Se datorește în 85 % din cazuri unei infecții virotice, mai rar unei infecții microbiene. Virusurile incriminate sînt : mixovirusurile (virusul parainfluenzae și influenzae tip A), adenovirusurile, virusul sincițial respirator, virusurile Echo, Coxackie, iar dintre bacterii : hemophilus influenzae, streptococul, stafilococul.

Factorii favorizanți sînt :

- vîrsta este rară sub 1 an, cea mai interesată fiind vîrsta preșcolară (75 % din cazuri se întîlnesc sub 4 ani, 50 % între 1 - 3 ani); între 1 - 3 ani este mai frecventă laringita catarală virotică, iar între 3 și 7 ani cea bacteriană;

- sexul : este mai frecventă la băieți;

- sezonul rece favorizează virozele, responsabile de majoritatea laringitelor;

- terenul : există o predispoziție pentru această boală ca dovadă tendința de recidivare a laringitelor.

10 Simptomatologie

În cadrul unei infecții faringiene, după 1 - 3 zile de la debutul bolii, copilul prezintă o voce răgușită, ușor voalată, uneori bitonală. Tusea este uscată, lătrătoare, obositoare. În cazurile mai serioase poate apărea și o dispnee inspiratorie cu tiraj suprasternal și supraclavicular. Temperatura este ușor ridicată dar de cele mai multe ori febra lipsește. În laringita cu Hemophilus influenzae febra poate fi mai mare și starea generală

alterată.

Examenul fundului de gât evidențiază faringele congestionate iar laringoscopia arată congestia laringelui și a corzilor vocale care sînt turgescențe.

Evoluția este scurtă, de 3 - 4 zile; se prelungește uneori și are tendința la recidive mai ales la copiii adenoidieni.

Prognosticul este de cele mai multe ori bun.

Tratament 4.1 Laringita subglotică (laringita striduloasă) (laringita spasmodică) este una din formele de temut, putînd da un procent mare de mortalitate mai ales la copii între 2 și 5 ani. Debutează printr-un catar rinofaringian febril, aparent benign, întovărășit de voce răgușită și tuse, ca apoi brusc să se instaleze un tablou clinic foarte dramatic (de cele mai multe ori în timpul nopții), caracterizat printr-o dispnee intensă de tip laringian (inspiratorie), cu tiraj violent supra și substernal, supra și subclavicular, intercostal și epigastric. Inspirul este zgomotos, dificil, adevărat cornaj. Copilul are o sete de aer, adoptă poziția de ortopnee, cere să i se deschidă geamul; extremitățile și buzele sînt cianotice; este agitat, luptă cu anoxia. Neliniștea agravează dispneea; transpiră, este tahicardic, cu pielea rece. Febra de obicei lipsește. Acest tablou dramatic durează cîteva ore după care simptomele se liniștesc treptat, iar a doua zi copilul este bine, vii, păstrînd doar o ușoară răgușeală și tuse. În noaptea următoare și uneori chiar a treia noapte accesul de laringită striduloasă se poate repeta, de obicei cu o intensitate mai redusă. Uneori însă, fenomenele asfixice se agravează și are loc exitusul.

Laringoscopia evidențiază edemul mucoasei subglotice.

Prognosticul acestei afecțiuni este în general grav, mortalitatea fiind ridicată (10 - 20 % din cazuri). Prognosticul este cu atît mai grav cu cît copilul este de vîrstă mai mică.

Diagnosticul laringitelor nu este dificil : tusea, răgușeala, semnele de insuficiență respiratorie de tip superior sînt suficiente pentru diagnosticul de laringită acută. Diagnosticul laringitei sufocante (subglotice) se pune pe caracterul dramatic al dispneei laringiene, apariția sa nocturnă, aparenta vindecare în cursul zilei, repetarea atacurilor.

Diagnosticul diferențial a laringitei subglotice se face cu :

- crupul difteric : este mult mai rar, se observă false membrane pe amigdale, adenopatie, starea generală se agravează treptat; examenele bacteriologice evidențiază bacilul difteric;

- corpul străin laringian aspirat accidental; se traduce prin : tuse incoercibilă apărută brusc, alterarea stării generale până la aspect de șoc, cianoză și dispnee intensă. Anamneza, examenul radiologic și laringobronhoscopia precizează diagnosticul;

- abcesul retrofaringian poate determina obstrucția căilor respiratorii; examenul fundului de gât și palparea digitală care evidențiază fluctuența, confirmă diagnosticul, impunând incizia și drenajul abcesului;

- tetania laringiană (laringospasmul) este de scurtă durată, se repetă de mai multe ori în cursul zilei. Copilul prezintă o voce „cîrfită” și are și alte semne de tetanie și rahitism;

- tumorile laringiene și malformațiile laringiene pot determina fenomene obstructive respiratorii. Precizarea diagnosticului se face prin examenul local, laringoscopie și examenul radiologic.

Complicațiile laringitei striduloase sînt : traheobronșita, otita, iar după traheotomie, bronhopneumonia, emfizemul pulmonar, pneumotoraxul.

Prognosticul laringitei subglotice este mai rezervat decît al laringitei catarale. Traheotomia și complicațiile pe care le poate produce, constituie un element de rezervă în prognostic.

Tratamentul laringitei acute simple impune ținerea copilului în repaus, într-o cameră liniștită, cu atmosferă umedă, deoarece uscăciunea aerului produce iritația mucoasei laringiene. Se vor pune în jurul patului copilului prosoape umede, vase în care fierbe ceai de mușetel și dacă este posibil se va utiliza un nebulizator.

Tratamentul igienic constă în repaus vocal, băuturi calde, comprese cervicale calde, alcoolizate. Se va administra aminofenazonă, aspirină și la copii mai mari se vor face inhalatii cu substanțe balsamice (tinctură de eucaliptol) și instilații nazale cu substanțe antiseptice. În cazurile mai serioase se vor administra și corticoizi (2 - 3 mg. delta cortizon/kg. corp/zi). În laringita subglotică pe lângă tratamentul de mai sus se recomandă și o corticoterapie intensă, intravenoasă, sub formă de hemisuccinat de hidroclorid, sedative (fenobarbital, plegomazin), feniramin, tonice cardiace și oxigenoterapie. Se vor administra și antibiotice : penicilină, ampicilină, pentru combaterea elementului infecțios.

În cazurile extreme, când fenomenele de sufocație sînt foarte accentuate, numai intubația sau traheotomia pot salva viața copilului. Cianoza, agitația, tirajul important sînt simptomele care pun în discuție traheotomia. Traheotomia nu trebuie temporizată pînă cînd cianoza devine extremă și starea generală este foarte alterată, căci în aceste condiții, coma și exitusul sînt foarte aproape. Progresiunea cianozei și a agitației, în condițiile unui tratament corespunzător, impun traheotomia.

Copilul traheotomizat trebuie supravegheat atent, canula trebuie din cînd în cînd dezobstruată, iar secrețiile traheale aspirate. Decanularea se face după cîteva zile, cînd fenomenele inflamatorii și spastice au fost îndepărtate. Nu va fi temporizată inutil decanularea, avînd în vedere că pot fi favorizate complicațiile bronhopulmonare cît și complicațiile locale (stenoze, granuloame), atunci cînd canula este menținută prea mult timp.

De subliniat că toate cazurile de laringită acută în care există cea mai mică suspiciune de evoluție spre forma sufocantă, trebuie internate într-un serviciu spitalicesc bine utilat, capabil să intervină prompt, cînd este cazul prin traheotomie, singurul mijloc de a salva uneori viața copilului.

PNEUMOPATIILE ACUTE

BRONHOPNEUMONIA SUGARULUI

(12) Bronhopneumonia sugarului a suferit în ultimul timp importante schimbări, grație în special antibioterapiei.

Astăzi deosebim pe de o parte brongioli, de natură pu-
virotică și pe de altă parte, în caz de grefă bacteriană, asistăm
la stafilococi pleuro-pulmonare (date de stafilococ care a luat
locul pneumococului sensibil la penicilină) și ceva mai rar bron-
hopneumonii cu alți microbi : Friedländer, piocianic, proteus.

Vechea bronhopneumonie cu micile sale abcese purulente
peribronșice este mult mai rară, în comparație cu brongioli 45
care, este afecțiunea pulmonară ce determină cele mai numeroase
internări în spital, la sugarii de 0 - 1 an și care reprezintă
cauza cea mai frecventă de mortalitate infantilă în sezonul rece.

Etiologia virotică a fost incriminată încă din 1940 de
Engel și Newns în Anglia și de Adams în S.U.A. (1941), care au
găsit prezența incluziilor celulare în mucoasa bronșioară.

După americani, virusul cel mai des găsit este virusul
sincițial respirator (Chanok- 1957), dar pot fi găsite și alte
virusuri ca : mixovirusuri, din care fac parte și virusurile gri-
pale, cît și virusul parainfluenzae, în special tipul 3, adenovi-
rusurile (A.P.C.), virusul ECHO.

Deoarece s-a găsit adesea și un titru crescut de anticorpi
pentru Haemophilus influenzae, Sell a susținut că și acest
agent microbial poate juca un oarecare rol în etiologia bronșio-
litelor, posibil în combinație cu un virus.

Un alt agent este mycoplasma pneumoniae (Eaton).

Cea mai caracteristică leziune în brongioli este mic-
șorarea calibrului bronhiolelor sau chiar obstruarea lor.
Aceasta se realizează prin :

- a)- Ingroșarea peretelui bronhiolar din cauza edemului
său, a proliferării de celule și a infiltrației cu limfocite;
- b)- Umplerea lumenului cu un mucus gros, viscos, foarte
aderent și cu resturi celulare.

- V. sincițial resp.
- V. gripal
- V. Parainfl. - 3-
- Adenovirus

Ex Pneumococ
Stafilo
Friedländer
Piocianic
Proteus

Leziunile variază ca intensitate în diferitele regiuni ale plămînilor, iar bronhiile sînt lezate în mod variat.

Deoarece calibrul căilor aeriene este mai mare în inspir decît în expir, aerul este adesea reținut sub nivelul leziunilor bronhiolare și se vor produce zone de emfizem.

Dacă obstrucția bronhiolară devine totală, aerul nu mai poate pătrunde, iar cel existent se va resorbi, rezultînd zone de atelectazie. Evident putem găsi la același bolnav combinații ale acestor leziuni.

Dispneea e mai gravă la sugar, care este mai vulnerabil la această boală ce obstruează calibrul bronhiolelor, deoarece aceste tuburi sînt de un diametru mic la sugar, iar îngroșarea parietală reduce și mai mult calibrul.

Rezistența față de pătrunderea aerului într-un tub fiind invers proporțională cu raza la puterea a patra a celui tub, după formula $Ra = \frac{1}{r^4}$, ne explicăm ușor dificultatea de ventilație și deci dispneea care rezultă. Rezistența scurgerii aerului este de 15 ori mai mare la sugar față de copilul mare și adult.

Desigur că nu se poate face o măsurare exactă a gradului de micșorare a calibrului bronhiolelor, pentru a putea efectua o terapie adecvată, din cauza lipsei de uniformitate a leziunilor. Diminuarea schimburilor respiratorii duce la hipercapnee care antrenează hiperventilația.

Dar, cu toată hiperventilația cauzată de hipercapnee, tensiunea de oxigen în sînge nu poate să crească prea mult, căci în regiunile neventilate schimburile gazoase se fac insuficient, iar în regiunile sănătoase, hiperventilația nu ajută prea mult din cauza fenomenului de disociație rapidă a oxigenului (capacității limitate de saturație a hemoglobinei în oxigen).

O încadrare exactă a pneumopatiei la sugar în categoria bronhopneumoniilor sau pneumoniilor interstițiale, este greu de realizat, acest fapt fiind insuficient clarificat în stadiul actual al cunoștințelor.

(leziuni congestive, descuamații și alterări ale epiteliului respirator). Iarna, din cauza schimbărilor bruste de temperatură, scăderii presiunii atmosferice, variațiilor de umiditate, a vânturilor, se crează condiții favorabile virozelor și apoi urmează o autoinfecție cu germeni saprofiți, datorită pierderii mecanismului de apărare al mucoaselor.

Pojarul și tusea convulsivă se complică frecvent cu bronhopneumonie.

S-a spus că bronhopneumonia poate fi primitivă sau secundară. Primitivă este forma virotică, cea secundară este consecința unei alte infecții și a unei grefe microbiene. Apariția bronhopneumoniei este favorizată de sărăcie, promiscuitate, lipsa de aer și de lumină.

Aspectele clinice după virusul în cauză sînt :

① - Mixovirusul influenței determină bronhopneumonie mai rar în afara epidemiilor; suprainfecția cu streptococ este frecventă și producea numeroase decese în trecut.

② - Mixovirusul parainfluenzei deține o pondere deosebită în afecțiunile respiratorii; tipurile 1, 2 și 3 sînt susceptibile de a antrena leziuni ale căilor aeriene inferioare. Tipul 1 și 2 determină mai ales laringo-traheo-bronșite, iar tipul 3 lezează parenchimul și micile bronșii; astfel, infecția primitivă cu virusurile parainfluenze se întovărășește de bronșită sau pneumonie în 33 % din cazuri.

③ - Virusul sincițial respirator (R.S.) este cel mai frecvent în cauză la copilul mic determinînd 32 - 75 % dintre bronșiolite. Virusul are o răspîndire rapidă în colectivitățile de copii. Prezența anticorpilor nu protejează efectiv contra acestei infecții. Manifestările clinice sînt mai grave în timpul primelor luni de viață, tocmai cînd copiii mai posedă anticorpi materni; este deci probabil că fenomenele imunologice joacă un rol important în producerea bolii (ulterior 1/4 din cazuri ajung la bronșită astmatiformă). Imunitatea față de virusul sincițial respirator depinde probabil de anticorpii prezenți în secrețiile respiratorii (IgA) mai mult decît de cele prezente în ser.

exantem = erupție
pe mucoase

4. Adenovirusurile produc bronhopneumonii cu o netă recrudescență hibernală. Tipurile 3, 4, 7, 8 și 14 sînt cele mai în-
tîlnite.

Incubația este de 4 - 8 zile și există anumite semne clinice care pot orienta diagnosticul: reacție conjunctivală, exantem polimorf, tulburări digestive, splenomegalie, semne neurologice, insuficiență cardiacă, manifestări renale. În afara acestor manifestări, s-a semnalat un epansament pleural în care sînt prezente celule cu incluziuni.

Sindromul infecțios durează 1 - 12 zile, dar pot exista sechele bronșiolare. Normalizarea radiologică apare după o lună.

Tipul 7 dă cea mai mare letalitate, iar la examenul anatomo-patologic se constată leziuni necrotice difuze în epiteliul respirator, cu distrucție parietală, extensivă și obstrucție bronșioară necrotică și inflamatorie.

La nivelul epiteliului se întîlnesc celule cu incluziuni intranucleare specifice bolii (nucleul conține o incluzie acidofilă cu un halou bine conturat).

Alte posibilități etiologice sînt descrise în cadrul varicelei, rujeolei, parotiditei epidemice, mononucleozei infecțioase, infecției cu virus citomegalic.

2. Căile de infecție sînt:

1. Calea descendentă prin contiguitate, infecția cîștigînd micile bronhii.

2. În ultimile decenii, grație examenelor radiologice s-a văzut că între debutul virotic inițial și boală, se interpune deseori etapa tumefacției ganglionilor traheobronhici, ceea ce pledează pentru propagarea infecției pe cale limfatică (Glanzmann).

De asemenea s-a constatat că primele focare de infiltrație pulmonară se găsesc în vecinătatea ganglionilor traheobronhici.

Așa ne explicăm de ce bronhopneumonia este atît de rară în lobul superior stîng (ca și pneumonia): pentru că ganglionii tributari ai acestui lob sînt mai departe de parenchimul pulmonar, în lungul vaselor mari, în timp ce ganglionii pulmonului drept sînt situați în hil, foarte aproape de parenchimul pulmonar. Ambele aceste căi sînt posibile.

3. De asemenea infecția se mai poate propaga la pulmoni și pe cale hematogenă. Forma bronhopneumoniei hematogene, spre deosebire de formele precedente are un debut fulgerător, manifestându-se de la început ca o boală septică generalizată.

4. Recent s-a subliniat și rolul sistemului neurovegetativ în producerea unei pneumopatii dispneizante la sugar.

Se admite că o iritație a sistemului neurovegetativ poate produce fenomene congestive și hemoragice în plămâni, la care se mai adaugă alterații în troficitatea celulelor.

Intensitatea acestor fenomene la nivelul plămânilor este condiționată de bogăția plămînului în fibre nervoase și vase sanguine (organ neuro-vascular). Pe acest fond de "plămîn-răspuns" se poate grefa, sau nu, o infecție microbiană.

Debutul este progresiv, dar deseori pentru bronșiolită destul de rapid.

La început sînt prezente fenomene de rinofaringită, deseori neluate în seamă, apoi apar cîteva raluri de bronșită și în sfîrșit boala se instalează cu febră înaltă, alterarea stării generale, dar fără junghi sau frison.

42 ③ Simptome. Inspecția are rol capital și permite singură diagnosticul. Semnele funcționale sînt date în special de sindromul anoxic. La început sugarul reacționează prin tahipnee, pentru a compensa hipoxia, dar apoi se instalează dispneea cu inversiunea ritmului respirator. Se știe că fiziologic expirația este mai lungă decît inspirația și este urmată apoi de o pauză scurtă. În timp ce la copilul normal expirația este un act pasiv, în bronhopneumonie expirația pare activă, iar inspirația este timpul mai lung, urmată de o scurtă pauză și apoi un expir foarte scurt, icnit, penibil, gemut, efectuat cu efort. Dispnee expiratorie în momentul inspirului, nările copilului se dilată pentru a cuprinde cît mai mult aer (bătăile aripilor nasului), semn foarte caracteristic. Inspirul se mai întovărășește de un tiraj epigastric și intercostal, uneori jugular.

Abdomenul este proiectat înainte la fiecare expirație (semnul lui Bouchut); expirația este scurtă, icnită și deseori întovărășită de geamăt.

În formele puternic dispneizante, un semn prețios este cel al pistonului. Dacă copilul este ținut în brațele mamei pentru ca mișcările capului să fie libere, în fiecare inspir are loc o extensie a capului (pe spate), iar în expir o flexie.

Dispneea este expiratorie. Mai ales în formele grave și la sugarul mai mic, se observă perioade de apnee.

Bouchut a susținut de mult că un sugar cu febră ce prezintă bătăi ale aripilor nasului, tiraj, dispnee expiratorie și proiectează abdomenul, are aproape sigur bronhopneumonie.

Din cauza anoxiei, fața copilului prezintă un grad oarecare de cianoză, mai ales în jurul nasului și gurii. Uneori, cianoza este așa de accentuată (când anoxia este decompensată), încât copilul pare a fi vopsit cu o culoare violet-mat murdară. În alte cazuri aspectul copilului este palid, alb ca hîrtia. Și în acest caz cianoza există, dar este mascată de o vasoconstricție periferică ce dă tegumentelor culoarea albă. În aceste cazuri cianoza trebuie căutată la nivelul buzelor, limbii, la unghii, care sînt totdeauna de culoare violacee. Copilul este agitat (semn de anoxie), se zbate, dar alteori renunță la luptă, zace inert și hipoton (tot semn de anoxie).

În alte cazuri are convulsii tonico-clonice subintrante. Este encefalopatia anoxică sau respiratorie.

Tensiunea oxigenului în sînge este scăzută, dar în practică gradul de anoxie poate fi apreciat foarte bine prin cianoza clinică.

Hipercapnia antrenează la început o polipnee favorabilă, dar dacă polipneea este prea accentuată și de exemplu depășește 100 respirații pe minut, aerul nu mai pătrunde decît în cantități minime, iar aceste eforturi respiratorii antrenează prin travaliu muscular excesiv un consum mărit de oxigen, mărește anoxia și duce la epuizarea inimii, care agravează staza pulmonară, întunecînd mult prognosticul.

Un alt simptom important este tusea, care este frecventă, spasmodică, chinuitoare și se succede în sacade scurte și monotone. Este așa zisa tuse moniliformă a lui Weil, care a afirmat că este patognomonică pentru bronhopneumonie. Este vorba de o

tuse care fragmentează același expir.

(M) 42 Sindromul toxi-infecțios. Febra nu are nimic caracteristic, poate fi ridicată la 40° , dar poate fi mai joasă sau copilul poate să fie chiar hipotermic.

Expresia feței arată semne toxiinfecțioase. Faciesul este tras, ochii încercânați, alteori fața este îngrozită. Cunoștința poate fi tulburată sau pierdută. Poate prezenta vărsături, uneori repetate și diaree, care accentuează deshidratarea (ei pierd mai multe lichide la nivelul plăminului și pielii).

1. Tulburările de ventilație pulmonară din bronhopneumonie determină modificări ale echilibrului acido-bazic.

A. Dacă leziunile pulmonare nu sînt prea intense, din cauza hiperventilației pulmonare, se pierde o cantitate exagerată de acid carbonic. Deoarece raportul dintre acid carbonic și bicarbonați este una din constantele organismului, fiind de $1/20$ și realizînd de fapt unul din cele mai importante sisteme tampon, pentru a se menține raportul, organismul se va elibera de o cantitate corespunzătoare de bicarbonați și rezerva alcalină va scăde.

Dacă ne-am conduce numai după rezerva alcalină, am crede că este o acidoză, dar pH-ul ne arată că prin pierderea acidului carbonic s-a ajuns la o alcaloză gazoasă (și de fapt numai pH contează).

Pentru a menține înălțimea coloanei anionilor ^{Cl⁻} (care a scăzut prin reducerea rezervei alcaline), clorul va crește prin trecerea clorului globular în plasmă și vom găsi o hipercloremie. A administra bicarbonat în asemenea stări ar fi o adevărată catastrofă. Ne vom mulțumi cu neuroplegice pentru a diminua polipneea și vom lupta contra colapsului prin administrare de lichide.

B. Dacă schimbările pulmonare sînt reduse (hipoventilație) se produce o acidoză respiratorie, prin acumularea de CO_2 în sînge (pH-ul scade) cu menținerea sau creșterea rezervei alcaline.

După M. Jeune este foarte important să se cerceteze în bronhopneumonii perturbările echilibrului acido-bazic; ele survin în 70 % din cazuri, fie în sensul alcalozei despre care s-a vorbit, dar și în sensul acidozei respiratorii, consecința unei hipoventi-

lații cu acumulare de gaz carbonic în sânge, cu diminuarea pH-ului asociată cu menținerea sau chiar creșterea rezervei alcaline.

Astfel, manevrele terapeutice sînt diametral opuse, în funcție de fiecare situație găsită.

După Geormăneanu, dezechilibrul acido-bazic este aproape constant, cea mai frecventă tulburare fiind acidoza respiratorie, la care, adesea, prin tulburări digestive asociate, cu pierderi de baze fixe, se adaugă și acidoza metabolică; se constituie deci o acidoză mixtă.

2. Deshidratarea. Pierderea de apă prin hiperventilație (care singură poate ajunge la 300ml. pe zi) duce la toxicoză cu hiperelectrolitemie (Kerpel-Fronius).

Sindromul cardiovascular.

Datorită diminuării suprafeței de hematoză, se produce insuficiența cardiacă dreaptă, urmată de edem pulmonar acut, expresie a insuficienței cardiace stîngi, realizîndu-se în final tabloul insuficienței cardiace globale.

Pulsul este accelerat, slab, zgomotele cardiace asurzite, apar fenomene de stază pulmonară, tensiunea arterială este prăbușită.

Formele clinice după criteriul anatomo-clinic

1. Brongita capilară sau catarul sufocant al lui Laenec corespunde brongiolitiei de azi. Frecvența mai crescută a acestei forme în zilele noastre se datorește utilizării sistematice a antibiotei care elimină adesea suprainfecția microbiană. Este o formă supraacută, boala și dispneea instalîndu-se rapid, surprinzînd vigilența mamelor. Thieffry (Centrul de reanimare infantilă de la Paris), descrie trei faze care se pot succeda în evoluția dispneei la sugar, mai ales în brongiolită.

a) În prima fază, semnele de dispnee sînt de gravitate medie.

b) În faza următoare dispneea se agravează, tirajul este foarte accentuat, expirul este penibil și zgomotos. Agitația este importantă; din cauza anoxiei, copilul este anxios, cianotic, dar cianoza cedeează la administrarea de oxigen. Pulsul este foarte accelerat, bolnavul prezintă hepatomegalie importantă. Aceasta

este o fază de luptă. Situația acestor bolnavi este instabilă și cea mai mică agresiune riscă să antreneze o decompensare brutală. În centrele specializate în această fază se folosește un cardio-monitor care permite o urmărire continuă și eficientă a activității cardiace.

c) În a treia fază copilul poate intra treptat, dar adesea rapid, în câteva minute. Starea lui devine dramatică; după tahipnee, urmează o bradipnee cu gasp (o gîfială neregulată cu oftături și suspinuri), cianoza este permanentă, apar sudori profuze, foarte evidente la frunte (semn de anoxie), iar agitația este urmată de comă, cu dispariția reflexelor și a motilității spontane. Este o stare pseudoencefalitică consecutivă anoxiei prelungite.

În acest stadiu, fiecare minut contează și dacă nu se face o respirație asistată, protezată, după o perioadă de tahicardie, pulsul se încetinește, apoi cordul se oprește.

Sînt deosebit de grave formele cu apnee în care dacă nu intervenim eficient, survine adesea oprirea circulatorie.

Pentru Thieffry, fiziopatologia tulburărilor de ritm observate frecvent la sugarul mic în cursul diverselor infecții rămîne misterioasă.

În bronhiolită se constată uneori la percucie o sonoritate exagerată, datorită emfizemului compensator.

La ascultație nu găsim nimic, sau alteori un zgomot de furtună, cu numeroase raluri bronșice.

Evoluția este gravă în primele 48 - 72 ore și dacă această perioadă critică este trecută, copilul intră în convalescență și se vindecă tot atît de repede cum s-a îmbolnăvit.

În multe cazuri pot apare fenomene cu deshidratare gravă, generate de vărsături, febră, dar mai ales de polipneea intensă (toxicoza prin hiperventilație a lui Kerpel-Fronius).

Anatomia patologică se caracterizează prin absența totală a focarelor de hepatizație în plămîni, cu fenomene de congestie edematoasă, cu lichid seros sau sero-sanguinolent. Cel mai caracteristic și mai important semn este obstrucția bronhiolară, realizată cum s-a arătat, și leziuni interstițiale.

2. Bronhopneumonia cu focare diseminate este mai rar întâlnită.

Ca semne clinice găsim la percuție zone de submatitate și zone de sonoritate exagerată, care corespund unui emfizem compensator și care eventual poate masca zonele mai mate.

La nivelul focarelor percepem bronhofonie (întărirea țipătului) iar la ascultație o respirație cu caracter bronhic și raluri subcrepitante.

În afara zonelor de condensare (în număr de 2 - 3) găsim constantă în restul pulmonului o ascultație dominată de raluri ronflante și sibilante, care sînt expresia unei bronhite difuze concomitente, ceea ce diferă mult de pneumonie, unde în afară de zona sau lobul bolnav nu găsim în rest nimic deosebit.

Un alt element caracteristic este variabilitatea foarte capricioasă a fenomenelor stetacustice care se pot schimba de la o zi sau de la o oră la alta.

Hepatomegalia este moderată, dar creșterea ei progresivă în timpul bolii este de un prognostic rezervat; de asemenea manifestările participării cardiace (asurzirea zgomotelor cordului, tahicardia, fenomenele de edem pulmonar) atestă instalarea insuficienței cardiace decompensate.

Hepatomegalia nu este totdeauna însă consecința insuficienței cardiace drepte, uneori datorîndu-se procesului toxic, anoxic și emfizemului bazal (atît de frecvent în bronșiolite) care coboară ficatul fără a realiza o veritabilă hepatomegalie.

Fenomenele de deshidratare sînt frecvente. Uneori apar convulsii din cauza anoxiei cerebrale; oligurie din cauza deshidratării și colapsului; curba greutății poate suferi oscilații mari, dar în general, din cauza retenției saline și a oliguriei acești copii nu scad prea mult în greutate.

Anatomopatologic simțim la palparea pulmonilor focarele dure ale bronhopneumoniei, unele mici de mărimea unor boabe de mei (focare miliare), altele mai mari, ca o mazăre (focare nodulare). Aspectul lor este alb-gălbui, căci de fapt sînt mici abcese peribronhice. În jurul acestor focare, plămîni - din cauza hiper-

emiei- sînt mai violacei, adesea cu zone de atelectazie; dar la distanță sînt normali.

Fiecare nodul evoluează independent, unii evacuîndu-se, alții abia formîndu-se, avînd vîrste diferite; nu găsim omogenitatea blocului pneumonic care trece deodată și cu totul prin aceleași faze.

Prin bronhii se scurge un mucopuroi vîscos, iar un fragment din parenchimul pulmonar bolnav, pus în apă, cade la fund (docimazia pulmonară pozitivă). Intinderea leziunilor este variabilă.

Histologic, se găsesc leziuni bronhice a căror lumen este obstruat de puroi. Pereții infiltrați au tendință la disociația păturii musculare de cea elastică, preparîndu-se astfel terenul pentru bronhiectazie, complicație care poate surveni ulterior.

Leziunile alveolare sînt de asemenea prezente : fenomene de congestie, hepatizație roșie și cenușie. În unele cazuri aceste leziuni alveolare sînt grupate în jurul unei bronhii inflamate, realizînd nodulul peribronhic al lui Charcot.

3. Forma pseudolobară . Dacă nodulii pulmonari sînt mai apropiați, cu confluența fenomenelor congestive, cu focare de atelectazie și dacă leziunile sînt limitate la un singur lob, există aspectul de bloc pneumonic. Este forma pseudolobară, cel mai des cu etiologie stafilococică.

În realitate și aici fiecare focar evoluează independent, avînd vîrste diferite.

Din punct de vedere stetacustic semnele sînt mai stabile. Dacă nu este de natură stafilococică semnificația acestei forme nu este severă, căci traduce un mecanism de apărare mai perfecționat.

4. Forma subacută și cronică, este forma a cărei evoluție se întinde pe săptămîni sau chiar luni de zile. Datorită rezistenței la antibiotice, frecvența acestei forme crește în ultimul timp. Este de asemenea specifică naturii stafilococice.

Etiologia tuberculoasă trebuie eliminată prin efectuarea intradermoreacției la tuberculină și absența semnelor de

impregnație bacilară.

La distrofici și prematuri, bronhopneumonia are de multe ori evoluție trenantă din cauza lipsei de reactivitate a organismului.

Simptomatologia clinică la acești copii este foarte ștearsă, frecvent evoluția este afebrilă, diagnosticul cert făcându-se în cazul decesului pe masa de necropsie.

43. După criteriul clinic (Nassau și L.F.Meyer) se disting opt forme de boală :

1) - intestinală, manifestată prin vărsături, eventual diaree, fenomene de deshidratare intensă, evoluind ca o toxicoză. După combaterea deshidratării ne putem orienta că este vorba de o bronhopneumonie;

2) - meningeală, caracterizată prin fenomene de intoxicație a sistemului nervos central, cu semne meningeale, pierderea cunoștinței și mai ales convulsii generalizate, care uneori sînt de lungă durată. Ne gîndim la început la o meningită sau encefalită, dar semnele neurologice sînt datorite anoxiei și dispar odată cu combaterea acesteia. Uneori ne găsim în fața unei adevărate encefalite concomitente;

imp
ac
2 f

3) - pulmonară, forma cea mai frecvent întîlnită, boala limitîndu-se numai la pulmon. Semnele generale nu sînt prea grave, fenomenele funcționale sînt mai puțin accentuate, nu sînt semne de insuficiență respiratorie. Starea generală se menține bună și prognosticul este bun;

4) - asfixică, se caracterizează printr-o cianoză accentuată, întîlnindu-se la nou născut și mai ales la imaturi. Pe un fond de cianoză intensă apar crize de asfixie fără ca semnele stetacustice să fie prea importante;

5) - cardiacă, unde simptomele cardiace și de insuficiență circulatorie periferică sînt cele care domină tabloul. Se notează o cianoză intensă, alternînd cu paloare frapantă. Zgomotele cardiace sînt tahicardice, asurzite, tensiunea arterială este prăbușită, ficatul mărit, raluri subcrepitante în ploaie, spumă aerată la gură, dispnee intensă, meteorism important.

In aceste condiții trebuie acționat rapid prin tonice cardiace. In miocardita sugarului agentul patogen va reacționa direct sau indirect, leziunile miocardice fiind condiționate de produsele de liză celulară sau de anoxie a țesutului cardiac.

Cathala (1949) a formulat ipoteza că la baza procesului de miocardită ar sta reacția neurovegetativă de tip sindrom Reilly. In diagnosticul clinic, o semnificație deosebită o are cardiomegalia care verificată radiologic arată mărirea diametrului transversal. Un contur slab pulsatil al cordului evocă imaginea de pericardită, dar pediculul vascular apare normal, unghiul cardiofrenic drept rămâne liber.

Cel mai sigur mijloc de diagnostic rămâne electrocardiograma care arată microvoltaj generalizat, tulburări de repolarizare, unda T turtită, inversată sau difazică, intervalul ST subdenivelat.

In încercarea de a menține debitul bătaie și de a se acomoda volumului mai mare de sânge rezidual, se produce dilatarea cardiacă.

Cardiomegalia se produce prin dilatarea cordului, pe baza legii lui Starling, după care, puterea contractilă a mușchilor inimii este în funcție de lungimea fibrei miocardice, acest principiu fiind valabil până la atingerea gradului maxim de alungire.

6) - forma atonă, în care simptomul dominant este o atonie importantă a musculaturii abdominale, cu meteorism voluminos, ridicarea diafragmului, pareză intestinală, fenomene consecutive anoxiei cerebrale.

Diagnosticul diferențial cu invaginația intestinală este câteodată greu de făcut.

Uneori aspectul este sugestiv pentru peritonită. Mărirea considerabilă a abdomenului împiedică circulația și respirația, frepează de asemenea starea generală alterată și hipotonia.

7) - forma toxică sau septică. Pielea este cenușie - pămîntie. Deseori găsim abcese cutanate purulente. Boala are debut fulgerător, cu dispnee intensă, expirul gemut, o stare de prostrație. La necropsie se găsește o bronhopneumonie generalizată

cu focare răspândite în ambii pulmoni.

8) - forma astenică sau paravertebrală, se întâlnește la distrofici și prematuri. Semnele generale sînt puțin importante, evoluția trenantă, la auscultație se percep cîteva raluri paravertebrale, iar la necropsie, găsim o bronhopneumonie patentă.

O formă specială de bronhopneumonie este cea prin aspirație,

Se întâlnește mai frecvent la copilul imatur, la copilul mic din primele luni de viață sau la cei cu tulburări de deglutiție. Substanța aspirată poate produce prin asfixie o moarte rapidă.

De multe ori, asfixia nu este în directă legătură cu cantitatea de substanță aspirată ci se poate produce și prin mecanism reflex de bronhospasm, constituind sindromul de penetrație.

În alte cazuri, copilul poate supraviețui și, după trecerea accidentului dramatic inițial, apare secundar bronhopneumonia prin suprainfecție.

Se asociază adesea tulburări de ventilație, în special în aspirațiile de corp străin. Dacă corpul străin este suficient de voluminos pentru a obstrua complet bronhia în timpul expirului, aerul pătruns în inspir nu mai poate fi eliminat, rezultînd emfizem prin obstrucție.

Dacă obstrucția este completă, realizată de corpul străin sau edem și mucozități, aerul nu mai pătrunde nici în inspir, se rezoarbe, rezultă o atelectazie.

Trebuie menționat că prezența unui aliment din stomac în arborele respirator (găsit la necropsie) nu este o dovadă certă că aceasta este cauza morții, putîndu-se produce tardiv în timpul manevrelor de reanimare.

Substanțele aspirate pot fi diverse. În cursul nașterii fătul poate aspira lichid amniotic, secreții vaginale sau meconiu. Aspirația este favorizată de nașteri îndelungate.

După naștere, copilul poate aspira lapte mai ales în cazul celor alimentați artificial. Mai rar, aspirația survine după înecare, de obicei este vorba de un rejet alimentar, care surprinde copilul în somn, cu fața în sus.

Una din cauzele de moarte bruscă și neașteptată a sugarului, este fenomenul de anafilaxie la laptele de vacă, produs la un sugar alimentat artificial și care a aspirat o cantitate oarecare din acest lapte.

Este ca și cum am injecta o proteină străină. Prezența anticorpilor antilapte de vacă în sângele acestor sugari este o dovadă a sensibilizării lor la acest aliment.

Accidente asemănătoare se pot produce cu alte alimente, preparate de bariu, substanțe uleioase, care pot produce o acumulare mare în plămînul copilului, constituind o gravă steatoză pulmonară; de asemenea se poate aspira sînge în cursul unor intervenții pe căile respiratorii superioare (amigdalectomii).

La copiii mai mari întîlnim aspirații de corpi străini metalici sau vegetali. Cei vegetali sînt cei mai periculoși (spice de iarbă, orz, grîu, boabe de fasole, porumb), căci se dezintegrează, se umflă și nu mai pot fi extrași. Pe acest fond se produc cu ușurință supurații pulmonare grave, instalarea bronșiectaziei și uneori cu tot tratamentul antibiotic se recurge la lobectomii sau chiar pneumectomii.

46. Examenul radiologic în bronhopneumonii aduce lămuriri, dar nu cu precizia din pneumonie, uneori rezultatele putîndu-se preta la discuții.

Cîmpurile pulmonare din regiunea focarului prezintă o rețea fină dată de doi factori :

- 1) - leziunile de peribronșită;
- 2) - dilatația vaselor sanguine.

Pe acest fond de tramită difuză leziunile de bronhopneumonie pot îmbrăca mai multe aspecte :

- 1) - aspect floconos, ca fumul de țigară, cu pete policiclice, transparente;
- 2) - aspect nodular, umbra nodulară avînd contur policiclic, neregulat, dar relativ opacă;
- 3) - imagini de focar în care găsim aspecte asemănătoare cu pneumonia (imagine în triunghi, bandă sau eșarfă).

Sînt însă și cazuri la care examenul radiologic nu arată nimic. În alte cazuri găsim bule de emfizem, zone întinse

de atelectazie, imagini de scizurită, imagini ganglionare. Cel mai frecvent găsim o îngroșare a hilurilor cu accentuarea tramei pulmonare, (52 % din cazuri).

Formula leucocitară, în cazul în care indică leucocitoză și polinucleoză oferă dovada unei asociații microbiene.

48. Diagnostic diferential

1. - Cu bronșita simplă, în care starea generală este bună și lipsesc semnele funcționale.

2. - Cu pneumonia, care se întâlnește la copilul mai mare, are o evoluție ciclică precisă, examenul radiologic este concludent.

3. - Cu astmul infantil, este un diagnostic diferential mai greu, căci astmul la sugar este cataral, polipneic și febril.

3. Accesul mare de astm este înlocuit la sugar de o bronșită astmatiformă, cu hipersonoritate, cu numeroase raluri sibilante, muzicale. Starea generală este însă bună în astm și noțiunea de repetiție ajută la stabilirea diagnosticului.

Euzinofilia din spută și sânge, sînt argumente pentru originea alergică a pneumopatiei. Examenul radiologic arată, după un oarecare interval de evoluție a astmului, modificări toracice, cu creșterea tuturor diametrelor, spațiile intercostale lărgite și orizontale, cupolele diafragmatice turtite, transparența pulmonară mărită.

Semnalarea fenomenelor alergice cutanate (eczemă) în antecedentele acestor copii poate fi evocatoare.

Tratamentul este cu antihistaminice, teofilină, preparate cortizonice. Desensibilizarea constituie o etapă specifică a tratamentului.

Theofilina se administrează în supozitoare, doza totală fiind de 10 mg./kg./zi.

Constatarea că absorbția rectală este mică, fără eficiență a determinat folosirea în prezent a preparatului injectabil, intravenos, lent, cu ser glucozat. Există fiole de miofilin cu 10 ml. sau 2 ml., soluție 2,4 %.

Doza este de 10 - 15 mg./kg./zi, unii autori recomandînd chiar doze mai mari, care ar fi capabile să prevină criza de astm.

Dintre antihistaminice, se folosește feniraminul, comprimate care conțin 0,01 gr. și 0,05 gr., iar fiolele de 2 ml. conțin 0,05 gr. substanță activă; se utilizează cu prudență deoarece usucă secrețiile.

Se mai folosesc beta-stimulantele adrenergice, care sînt bronhodilatatoare, un asemenea preparat fiind astmopentul. O tabletă conține 10 mg., iar doza la sugar este de o jumătate tabletă pînă la 1 tabletă pe zi administrată în 3 - 4 prize.

Preparatele cortizonice se vor asocia fie în formă injectabilă, fie per os.

4 - Cu abcesul pulmonar, care este mai rar și precizarea diagnosticului este radiologică, deoarece vomica (caracteristică la adult) este foarte greu de surprins la copilul mic.

5 - Cu pleurezia purulentă, în care matitatea netă și prezența puroiului la puncție precizează diagnosticul.

6 In ultimul timp, din cauza folosirii pe scară largă a pulberii de lapte, s-au înmulțit cazurile de methemoglobinemie (intoxicația cu apă de fîntînă). Unele fîntîni contaminate cu reziduuri organice conțin în apă o cantitate mare de nitrați. Un rol important îl joacă și îngrășămintele azotoase răspîndite pe sol, ca și preparatele de morcov necorespunzătoare. În intestin, sub acțiunea florei microbiene, nitrații se transformă în nitriți care oxidează fierul hemoglobinic cu formarea de methemoglobină.

Diagnosticul se bazează pe anamneză, dozarea produselor azotoase în apă și cercetarea methemoglobinemiei în sînge prin dozaj chimic sau spectroscopic.

După o latență de 1 - 2 săptămîni, la sugarul mic apare o cianoză generalizată, la care se adaugă simptome secundare anoxemiei : puls și respirație rapidă, comă și convulsii în cazuri extreme. Cu toate că, în mod obișnuit copiii sînt "mai mult colorați decît bolnavi", datorită tahipneei, diagnosticul diferențial cu bronhopneumonia poate fi uneori dificil.

Tratamentul se face cu heltion - 1 diviziune /kg.corp intravenos, sau albastru de metilen 1 %. În lipsa acestor preparate se poate folosi vitamina C injectabil intravenos.

4 - Cu intoxicația cu insecticide organofosforate de tip paration, ekatox.

La sugarii expuși, intoxicația se produce în special pe cale respiratorie, prin inhalare de pulbere sau vapori de insecticid. Este posibilă și calea cutanată, prin pielea intactă, fără ca la poarta de intrare să existe modificări iritative.

Manifestările clinice ca mioza, sialoreea, rinobronhoreea abundentă, edemul pulmonar, bradicardia, transpirațiile abundente fac parte din așa zisele simptome muscarinice. Acțiunea toxicului constă în inhibarea colinesterazei și are ca urmare acumularea de acetyl cholină în organism, care produce de fapt intoxicația.

Simptomatologia caracteristică, elementul anamnestic vor fi completate de un diagnostic toxicologic; determinarea colinesterazei serice și căutarea paranitrofenolului în urină (metabolitul toxicului) permite stabilirea diagnosticului, determinarea metabolitului urinar, făcând posibil diagnosticul retrospectiv, la 10 - 30 zile după episodul acut.

Tratamentul se face cu toxogonin (obidoxim chlorid), care este un reactivator al colinesterazei, refăcând funcționalitatea mușchilor respiratori paralizați prin acțiunea toxicului. Fiola de 1 ml. conține 250 mg. substanță activă; doza la copil este de 4 - 8 mg./kg./doză, putându-se repeta la 1 - 2 ore.

Tratamentul este desigur asociat cu atropină 2 - 5 mg. intravenos. Atrópina se găsește în fiole de 1 mg. și prin acțiunea ei anulează efectele acetyl cholinei la nivelul celulelor efectoare secretorii.

4. Evoluție și prognostic

Semnele de prognostic nefavorabil în bronhopneumonie sînt :

- 1) - prezența mai multor simptome grave;
- 2) - manifestări de suferință cerebrală;
- 3) - prezența semnelor de atingere cardiovasculară;
- 4) - asocierea fenomenelor grave de deshidratare;
- 5) - vîrsta mică a sugarului.

Dacă hiperleucocitoza posedă o oarecare valoare de orientare, mai importantă este după Vialatte, prăbușirea la o cifră mică a numărului de leucocite într-o stafilococie, traducând o stare toxică foarte gravă.

Pentru autorul sovietic Sigalov, modificarea raportului serine/globuline și mai ales scăderea gamaglobulinelor cuplată cu creșterea alfa-2 globulinelor, reprezintă semne de gravitate.

Pentru Mitrofanova, creșterea beta-globulinelor și gamaglobulinelor s-ar întâlni în cursul complicațiilor.

Moartea survine în bronșiolită de obicei în primele 3 zile de boală.

Profilaxie

Rezistența organismului joacă un rol important în desfășurarea bolii. De aceea este necesară profilaxia tulburărilor cronice de nutriție, căci acestea diminuează rezistența naturală a organismului.

Rahitismul poate favoriza apariția bolii și-i poate întuneca prognosticul. Un rol important trebuie acordat profilaxiei rujeolei și tusei convulsive. Pentru evitarea suprainfecțiilor microbiene și a virozelor, sugarii trebuie feriți de persoanele cu guturai, iar personalul sanitar de îngrijire va purta mască; copilul va fi izolat în rezerve, boxe.

Trebuie acordată o mare importanță măsurilor de igienă.

Tratament

Terapeutică vizează următoarele considerente generale :

- 1) - urgența instituirii tratamentului;
- 2) - individualizarea tratamentului după forma clinică de boală, vîrstă și stare de nutriție a copilului;
- 3) - combaterea insuficienței cardiovasculare și respiratorii, ca măsuri inițiale de urgență, paralel cu instituirea tratamentului antiinfecțios.

1) Tratamentul insuficienței cardiovasculare

Consecutiv diminuării suprafeței de hematoză și prezenței factorului infecțios, organismul declanșează mecanisme compensatoare din partea aparatului cardiovascular, care nu sînt total

eficiente și asistăm la instalarea insuficienței cardiace și a colapsului periferic, asociere care constituie tabloul obişnuit al tulburărilor cardiovasculare.

În trecut se utiliza strofantina care astăzi are indicații restrânse în pediatrie. Ea are un efect bradicardizant redus, o toxicitate de 3 ori mai mare decât digitoxina, un efect rapid, dar și o eliminare rapidă.

Este totuși indicată în insuficiența cardiacă fără tahicardie mare, cu ritm normal sau cu bradicardie. Sub vîrsta de 30 luni doza este de 50 - 100 μ g/zi.

În ultimul timp s-a înregistrat un succes în tratamentul insuficienței cardiace prin folosirea în doze de saturație a preparatelor digitale cu eliminare rapidă de tip Lanatozid C (Cedilanide Sandoz, Izolanid, Digoxin), care au înlocuit preparatele de strofantină.

Fiola de Cedilanide sau Lanatozid C are 2 ml. și 0,4 mg. substanță activă, doza de atac fiind de 0,04 mg./kg./24 ore, divizată în 3 injecții intravenoase la 8 ore interval.

Fiola de Digoxin are 2 ml. și 0,5 mg. substanță activă, iar doza este de 0,05 mg./kg./zi.

Prima doză de tonic cardiac este ceva mai mare, următoarele două fiind egale; efectul începe la 5 - 30 minute și este maxim după 2 - 5 ore.

După digitalizarea de atac, doza se scade progresiv pînă la 1/5 - 1/10 din doza inițială.

Există și soluție de Digoxin în flacoane de 10 ml. care conțin 0,005 gr. digoxină pură (deci 1 ml. = 0,5 mg.) în soluție alcoolică (deci 1 ml. = 50 picături).

Administrată pe cale orală, nu se absoarbe decât 60 - 70 % din cantitate, deci dozele folosite vor fi mai mari (7 picături/kg./zi).

Există și tablete de Digoxin care conțin 0,25 mg.

Precauțiile în timpul tratamentului digitalic sînt :

- nu trebuie utilizate sărurile de calciu și magneziu datorită riscului de moarte subită;

- este interzisă administrarea de efedrină, adrenalină sau alte simpaticomimetice;

- pierderile de potasiu sensibilizează miocardul la efectul digitalei, deci atenție la administrarea unor diuretice;

- scăderea frecvenței pulsului sub 100/minut obligă la întreruperea tratamentului;

În scop depletiv se folosesc diuretice cu acțiune intensă, care au înlocuit sîngerarea din trecut. Se pot folosi :

- diureticile mercuriale ca novuritul (fiole de 2 ml); urofluxul în doză de 0,2 ml/zi la sugar;

- nefrixul (hidroclorotiazidă, o sulfamidă diuretică) în doză de 1/4 - 1/2 tb. timp de 2 - 3 zile consecutiv;

- mai recent, Thieffry, Jolli și colaboratorii recomandă furosemidul (Lasixul) care în câteva ore schimbă o situație foarte gravă. Doza per os este de 2 - 3 mg./kg.corp (tableta conține 40 mg.) sau injectabil (intravenos sau intramuscular) 0,6 - 1 mg./kg.corp; fiola de 2 ml. conține 20 mg. substanță activă. Acțiunea începe după 15 minute și este maximă după 1 - 2 ore.

După administrarea diureticului natriuria și cloruria se măresc rapid, efectul fiind mai redus asupra eliminării de potasiu, ceea ce constituie un avantaj. Furosemidul acționează la nivelul ansei lui Henle, ramul ascendent, și mărește filtrația glomerulară.

- se mai poate folosi acidul etacrinic, dar este de preferat lasixul care dă complicații auditive mai rar.

Tratamentul cu diuretice este contraindicat în stările de colaps și hipovolemie, pe care le agravează.

Cortizonul, constituie medicația eroică în bronhopneumonie, deoarece combate edemul interstițial cardiac, favorizează irigația fibrei miocardice, înlătură fibrozele miocardice inferioare.

Oxygenoterapia concomitentă este foarte indicată.

În ceea ce privește tratamentul colapsului cu vasoconstrictoare de tipul efedrinei, noradrenalinei, sînt autori ca Prîșcu, Maiorescu și alții care sînt împotriva administrării acestor vaso-

constrictoare. Colapsul plus vasoconstricția accentuează oliguria existentă deja din cauza hipovolemiei. Ischemia renală duce la eliberarea de substanțe presoare, care exagerează vasoconstricția și instalează un adevărat cerc vicios. Se vor administra deci perfuzii cu plasmă și substanțe vasodilatatoare de tipul hiderginului.

Vasoconstrictoarele rămân indicate până la pregătirea lichidelor de perfuzie și în colapsul cardiogen cu debit cardiac redus. În concluzie, noi am renunțat la utilizarea vasoconstrictoarelor în colaps, acordând importanță perfuzării soluțiilor hidroelectrolitice de echilibrare.

50. Tratamentul sindromului de insuficiență respiratorie

Are ca scop ameliorarea condițiilor respiratorii pulmonare prin combaterea hipoxemiei, a tulburărilor de ritm respirator, creșterea excitabilității centrului respirator, dezobstruarea căilor aeriene. În acest scop se folosește oxigenoterapia, analepticele respiratorii, respirația asistată, aspirarea și fluidifierea secrețiilor.

- Analeptice respiratorii sînt : pentetrazolul, cafeina, nicetamidul. Lobelina, utilizată în trecut a fost scoasă din arsenalul terapeutic al insuficienței respiratorii, căci se elimina foarte rapid (30 minute), iar în formele cu cianoză producea o diminuare paradoxală a excitabilității centrului respirator.

Karionul și micorenul prezentate în fiole de 1 ml. care conțin 15 mg. substanță, se folosesc în doze de 2 diviziuni la 6 ore în perfuzie; ele cresc amplitudinea respiratorie și minut-volumul, fără a influența frecvența respiratorie, ceea ce este deosebit de avantajos în formele cu tahipnee.

- Aeroterapia este unul din mijloacele apreciate pentru calmarea copilului, combaterea dispneei, ameliorarea cianozei, calmarea tusei, combaterea eretismului cardiac. Determină adesea apariția unui somn liniștit, ameliorează circulația periferică, respirația devine mai amplă, tegumentele își revin la culoare roz. Se poate face atât vara cît și iarna, copilul fiind corespunzător îmbrăcat, ținut la fereastră larg deschisă, sau pe o terasă ferită de curenți, pînă la -10°C . timp de 1 - 2 ore de mai multe ori

pe zi, în funcție de toleranță. Este contraindicată la copilul imatur și la cel din primele 2 - 3 luni de viață. Copilul va fi ținut în poziție verticală, cu umerii bine degajați și cu capul puțin flectat pe spate. Se poate efectua și iarna, în zilele uscate, la o temperatură de până la -10°C .

- Oxygenoterapia este indicată deoarece hipoxia este de origine pulmonară. Datorită îngroșării pereților alveolari prin edem inflamator, hematoza la presiunea normală este insuficientă.

Oxygenoterapia este indicată din momentul când copilul este polipneic sau dispneic, chiar înainte de instalarea cianozei.

Este cea mai bună profilaxie a agitației și a lipsei de somn, scutește astfel de administrarea sedativelor, puțin indicate la sugari.

Oxygenul se administrează prin diverse dispozitive, în concentrație de 40 - 50 % (sub cort, prin sondă nazală sau pîlnie). Măștile de oxigen care evită pierderile sînt însă nepractice pentru sugar. Balioanele de oxigen au acțiune iluzorie. Oxygenul, înainte de administrare, se va trece prin apă, pentru a se încălca cu vapori. Oxygenoterapia se poate administra continuu, dar de obicei se dă intermitent, cîte 20 - 30 minute la 1 - 2 ore. După ameliorarea clinică pauzele pot fi din ce în ce mai mari.

În lipsa cortului, în cazurile grave, se preconizează chiar deschiderea unei bombe de oxigen în camera copilului.

Uneori oxigenul poate produce agitație determinată de obicei de debitul exagerat. Debitul obișnuit este de 2,5 - 3 litri pe minut, pentru prematurii și sugarii din primele luni (maximum 6 litri și minimum 4 litri în cazul sugarilor mai mari). Instalarea de oxigen nu trebuie folosită dacă mîinile sînt unse cu o substanță grasă (risc de explozie).

În afecțiunile pulmonare, pe lângă afectarea hematozei prin leziuni pulmonare, un rol important în producerea și sporirea anoxiei îl are creșterea travaliului mușchilor respiratori comuni și accesorii. Este deci logic să se încerce scăderea consumului de oxigen periferic prin combaterea febrei și prin sedarea copilului, care reduce hiperactivitatea motorie, nocivă în

condiții de hipoxie.

- Poziția bolnavului: pentru a se ușura respirația, va fi așezat în pat, cu umerii ridicați pe un sul (sau pernă îndoită), iar capul ușor lăsat pe spate. Se degajă astfel toracele și mușchii respiratori au puncte de sprijin mai bune. După ce starea copilului se ameliorează, nu-l vom lăsa să „zacă” în pat, ci îl vom ține în brațe cât mai mult, pentru a împiedica fenomenul de stază pulmonară. Dacă starea copilului este gravă vom evita - evident - orice efort inutil, lăsând copilul liniștit.

- Dezobstruarea căilor respiratorii se face prin curățire cu tampoane, aspirație cu para de cauciuc, dar mai bine cu sonda aspiratorului introdusă endonazal în trahee. Această ultimă metodă se folosește în bronhopneumonia însoțită de hipersecreție bronhică, care produce fenomene de obstrucție. Există și un aparat utilizat pentru dezobstruare, denumit vacuometrul Kirana.

Se folosesc de asemenea aerosoli fluidifianți ai secrețiilor cu alfa-chimotripsină sau detergenți de tip Alevaire.

Traheotomia reprezintă uneori o metodă salutară, reducând spațiul mort laringian cu 50 % și permițând o aspirare mai eficace a secrețiilor și eventual administrarea de oxigen intra-traheal. Se execută traheotomia joasă, care nu pune probleme de decanulare.

- Respirația artificială este necesară în cazul instalării apneei, până la revenirea ritmului respirator. În caz de gasp este necesară o respirație asistată prin intubație traheală, căci altfel există riscul de moarte rapidă sau chiar subită.

Ventilația artificială cu aparat de proteză respiratorie este indicată în special în formele grave de bronhoalveolită, produsă în 80 % din cazuri de virusul parainfluenzei și virusul sincițial respirator.

După o fază de luptă, cu tahipnee, expirație grea și zgomotoasă, agitație intensă, anxietate, în formele grave ale unei pneumopatii virale, apare o bradipnee accentuată și gasp cu cianoză intensă, apoi comă, revulsie oculară, dispariția motilității voluntare și a reflexelor arhaice.

Această stare pseudoencefalitică, denumită și encefalopatie respiratorie, duce rapid la apnee și moarte, dacă nu se combat anoxia cerebrală prin metodele menționate.

Medicația revulsivă ameliorează circulația pulmonară, realizând o derivație a congestiei parenchimatoase și excitând mișcările respiratorii. Este indicată în formele congestive cum este catarul sufocant sau când sugarul are aspect vultuos. Revulsia înainte de masă sau somn produce o stare de enervare a copilului și este de asemenea contraindicată în hiperpirexie, agitație sau colaps.

Se realizează cu cataplasma de muștar sau baie caldă. La copiii mari se pot folosi ventuze uscate.

5. Tratamentul antiinfecțios este de fapt tratamentul etiologic și se instituie din primul moment. Deoarece este foarte greu de stabilit dacă pneumopatia este strict virotică (și deci n-ar beneficia de antibiotice) este mai prudent să instituim tratamentul cu antibiotice, deoarece experiența clinică arată că o eventualitate frecventă o constituie asocierea factorilor virotici cu cei microbieni, mai ales în mediul spitalicesc. Deoarece răspunsul la o antibiogramă care poate fi făcută din sputa înghițită și recoltată prin spălătură gastrică vine totdeauna mai târziu, alegerea antibioticului se va face după argumente de ordin clinic. Va trebui să ținem seama de starea generală a bolnavului, leucocitoză, eventual existența unui focar microbian în afara aparatului respirator.

Se recomandă asocieri de antibiotice, din care cel puțin unul va fi injectabil și este preferabil să fie administrat în perfuzie intravenoasă.

Se utilizează astfel penicilina în doze mari (1 - 2 milioane U/zi), meticilina 100 mg./kg./zi (flacoane de 1 gr.), ampicilina în doze de 100 - 200 mg./kg./zi (flacoane de 250 și 500 mg.), eritromicina 3 ctg./kg./zi (lactobionat de eritromicină în flacoane de 0,300 gr.).

peni - 1-2 milioane U/zi
meti - 100 mg/kg/zi
Ampi - 100-200 mg/kg/zi
Eritro - 300 mg/kg/zi

În cazul cînd nu se obțin ameliorări importante după 7 - 10 zile se vor schimba antibioticele cunoscute. Durata tratamentului va fi suficientă pînă la dispariția semnelor clinice și radiologice, continuîndu-se pentru consolidare încă 1 - 2 zile. Calea rectală în supozitoare este lipsită de eficacitate în tratamentul pneumopatiilor.

Sulfamidele (sulfatiazolul, sulfadiazina) își mențin și astăzi locul lor, cu excepția copiilor imaturi și nou născuți. Doza necesară este de 0,15 - 0,20 gr./kg.corp/zi.

Acțiunea bacteriostatică a sulfamidelor, care se substituie acidului paranitrobenzoic, ferment necesar dezvoltării microbilor, se întinde în principiu la toți "copiii".

Sulfamida se poate administra și intramuscular (Gantri-sine "Roche", fiole de 5 ml. cu 2 gr.substanță sau neoxazol CIP, fiolă cu 40 % substanță activă).

Preparatul biseptol (septrin sau bactrim) se găsește sub formă de comprimate cu 400 mg. sulfametoxazol și 80 mg.trimetoprim. Doza pentru sugar este de 6 mg./kg./zi (posologia recomandîndu-se în trimetoprim).

În stafilocociile pulmonare antibioterapia trebuie să fie cît mai precoce și cît mai eficace. Este prudent să considerăm orice pneumopatie mai trenantă a sugarului, care nu este bronșiolită, ca o stafilococie pulmonară probabilă, chiar dacă lipsesc semnele doveditoare (bule, epanșament pleural, pneumotorax).

În stafilococii, 3/4 din sușele de stafilococ auriu izolate în mediul spitalicesc sînt rezistente la penicilină, chiar la doze foarte mari. Rareori găsim stafilococii produse de germeni care eliberează cantități reduse de penicilinază și rămîn sensibile la penicilină.

Actualmente utilizăm două antibiotice eficace, ambele bactericide : oxacilina injectabilă în doze de 200 mg./kg./zi, asociată cu kanamicină în doze de 15 - 20 mg./kg./24 ore.

Folosirea unui bactericid (oxacilina) și a unui bacteriostatic (cloramfenicolul) este nelogică.

Oxa - 200 mg / kg / zi

+ kana - 15-20 mg / kg / zi

OKA 3h
renita 12h

- 124 -

Aceste antibiotice sînt administrate la început intra-venos (oxacilina cu seringă în tubul de perfuzie, din 3 în 3 ore, iar rezistomicina în flaconul de perfuzie reînnoit la 12 ore). După ce a trecut perioada acută gravă, aceste antibiotice pot fi administrate intramuscular. Durata tratamentului ajunge deseori pînă la o lună. După 15 zile, kanamicina se înlocuiește cu gentamicină (garamicina) în doză de 4 - 5 mg./kg. (fiiolele conțin 40 sau 80 mg.).

Pentru antibioterapia locală se recomandă framicitina sau/și neomicina.

Dacă se asociază meticilina și kanamicina, cu toate că în tub nu se vede nici o precipitație cu ochiul liber, meticilina pierde mare parte din activitatea sa în cîteva minute.

Penicilina asociată concomitent cu o soluție glucozată sau ser bicarbonat atîși pierde repede eficacitatea.

Un număr de eșecuri în tratamentul infecțiilor stafilococice se explică prin rezistența așa numită "heterogenă" a stafilococilor la penicilinele de semisinteză și cefalosporine. Această rezistență este numită "heterogenă" deoarece o singură fracție a populației bacteriene exprimă această rezistență, în timp ce cea mai mare parte dintre bacterii este inhibată de aceste antibiotice.

Acest fenomen descris de Chabbort în 1965, nu poate fi pus în evidență în laborator prin tehnica clasică, ci reclamă o tehnică specială, în mediu hipertonic cu 5 % NaCl și la o temperatură de 25° în loc de 37°.

Aceste bacterii pot fi sensibile la synergistine (pristinamicina), la aminozide (kanamicina, gentamicina, framicitina, paramomicina, neomicina) și la macrolide.

Tratamentul simptomatic și adjuvant cuprinde următoarele obiective :

- 1) Combaterea febrei;
- 2) Medicația sedativă;
- 3) Combaterea parezei intestinale;
- 4) Corticoterapia;

- 5) Calmarea tusei;
- 6) Vitaminoterapia;
- 7) Transfuzia de sînge.

1. Medicația antitermică urmărește diminuarea febrei, căci aceasta poate accentua hiperventilația prin polipnee, produce tulburări metabolice (alcaloza gazoasă), mărește consumul de oxigen, predispune la convulsii. Vom folosi în acest scop comprime reci care se țin 30 - 45 minute și care se pot repeta de cîteva ori pe zi; febra și starea algidă se pot combate cu băi calde la 38°C., care se răcesc treptat pînă la 36°C., băile reci fiind contraindicate.

De altfel și încălzirea rapidă a copilului, adus iarna de la distanțe mari prin frig, este dăunătoare, căci în hipotermie anoxia este mai bine tolerată; se va combate inițial colapsul, iar încălzirea copilului se va realiza treptat, căci hipertermia accentuează colapsul.

Pentru combaterea hipertermiei se administrează aminofenazonă (piramidon) tablete de 0,10 gr., acalor supozitoare (atenție, conțin 0,02 gr. cofeină și pot da convulsii); din acest motiv se recomandă aminofenazonă L, supozitoare, care conțin 10 ctg. aminofenazonă și 1 ctg. fenobarbital.

2. Medicația sedativă este absolut necesară pentru a diminua stările de excitație cerebrală, agitația și consumul de oxigen, dispneea intensă.

În acest scop se pot folosi : fenobarbitalul, tablete de 0,015 gr. sau preparatul injectabil, fiola de 2 ml. conținînd 0,20 gr. luminal. În cazul în care există și convulsii dozele vor fi mari de la început, și se va administra diazepam în dozele cunoscute.

Rezultate bune se obțin și cu romergan 1 - 2 mg./kg. corp/zi, tableta conține 30 mg.

Plegomazinul (largactilul) se găsește în fiole de 5 ml. care conțin 25 mg. substanță și se prescrie ca ultimă medicație sedativă, cînd celelalte mijloace au fost ineficace. În formele cu

secreții bronhice abundente, plegomazinel este contraindicat căci dă bronhoplegie. Doza este de 1 mg./kg./zi.

3. Combaterea parezei intestinale se realizează prin : sondă rectală, sondă duodenală cu aspirația lichidului de stază, clismă cu apă rece sărată (o linguriță sare la 250 ml.apă), glanduitrin 1/4 - 1/2 fiolă, putându-se repeta la nevoie și miostin tablete (1/4 x 2 la sugari). Miostinul (prostigmin, neostigminum bromatūm) are o acțiune parasimpaticomimetică indirectă, fiind un anticolinesterazic reversibil. Blocând colinesteraza permite realizarea unor concentrații mari de acetilcolină. Stimulează astfel intestinul, mai ales cel gros. Există fiole de 1 ml. (0,5 mg.) și tablete de 15 mg., doza orală fiind cu mult mai mare. Efectul începe la 30 minute după administrarea per os și durează aproximativ 4 ore.

Existența parezei traduce fenomene toxice generale și de aceea este necesară și intensificarea celorlalte măsuri terapeutice menționate. Pareza poate fi expresia unei hipokaliemii.

4. Corticoterapia rămâne medicația eroică a formelor foarte grave. Ea reușește să scoată organismul din starea toxică gravă, din starea de șoc și să facă astfel posibilă acțiunea medicației etiologice.

Unii autori se tem că administrarea corticoterapiei în pneumopatiile acute, ar favoriza difuziunea procesului infecțios și ar scădea intensitatea reacției mecanismelor imunitare, față de procesul infecțios grav.

Cortizonul are acțiune și pentru tratamentul miocarditei prin combaterea edemului interstițial cardiac, favorizarea irigației fibrei miocardice și înlăturând fibrozele miocardice ulterioare.

Administrarea cortizonului se face numai în spital, sub protecție de antibiotice, iar durata tratamentului se apreciază de la caz la caz, fiind în fond condiționată de dispariția fenomenelor toxice; în mod obișnuit nu depășește 3 - 4 zile.

În formele grave de boală cortizonul se poate administra odată cu antibioticele în perfuzie intravenoasă (hemisuccinat de hidro cortizon câte 25 mg. din 6 în 6 ore).

5. Tusea când este chinuitoare, se calmează cu preparatul calmotusin CIF, care nu deprimă centrul respirator; doza este de 4 - 5 picături de 3 ori pe zi la sugar. Pentru calmarea tusei se mai poate prescrie :

Rp/ Codeină fosfarică 0,05 - 0,10 gr.

Apă de migdale amare 10 ml.

D.s.int. de 3 - 4 ori pe zi câte 4 - 5 picături;

De asemenea se mai poate prescrie sirop de codeină, 2 - 3 ml. pe an de vîrstă.

Atropina și belladona sînt contraindicate căci usucă secrețiile bronhice, ceea ce îngreunează eliminarea acestora.

6. Secreția bronhică se combate cu amoniu clorat 0,50 gr./an/zi, care excită epiteliul ciliat al celulelor bronhice ca și Liquor amonia anisi IV picături/an/zi. Se prescrie :

Rp/ Benzoat de sodiu 0,30 gr.

Amoniu clorat 0,50 gr.

Liq.am.anisi IV pic.

Sirop althea 20 ml.

Apă de tei ad 60 ml.

D.S.int. la o oră o linguriță.

Atropina și belladona sînt contraindicate, după cum este cunoscut.

7. Vitaminoterapia este indispensabilă și se folosește pentru a împiedica apariția eventualelor carențe, mai ales că absorbția de vitamine la nivelul intestinului este diminuată, iar consumul este crescut. Se prescriu vitaminele C, B-1, B-6, B-12, K (la cei ce primesc antibiotice cu spectrul larg).

La sugarii cu rahitism și spasmofilie se va administra vitamina D-2, 400.000 U intramuscular, în convalescență, asociindu-se și calciu.

Deoarece unul din scopurile tratamentului este și de

a prezerva creierul de consecințele unei anoxii prelungite, printre tratamentele adjuvante se subliniază interesul pentru transfuziile de sânge, care cu tot neajunsul de a da o hepatită de inoculare, sînt indicate, deoarece permit creșterea schimburilor gazoase, și au rol în lupta contra infecției. Tahicardia și hepatomegalia nu constituie contraindicații; malformațiile congenitale de cord sînt însă o contraindicație a aplicării transfuziei.

Tratamentul igienico-dietetic

Camera va fi luminoasă, cu minimum de mobilier și aerisire permanentă. Dată fiind inapetența copilului cît și existența leziunilor viscerale (hepatice în special), se recomandă inițial un regim de cruțare cu seruri sau alte lichide, în cantitate de 180 - 200 ml./kg./zi.

Asocierea vitaminei B-1 care intervine în metabolismul hidrocarbonatelor este obligatorie.

Dacă dispunem de lapte de femeie, acesta este primul aliment pe care îl introducem, avînd o digestie ușoară. Se vor mai da sucuri de fructe, supă de zarzavat și cu prudență preparate de lapte.

În cazurile grave bineînțeles se va efectua o rehidratare și o reechilibrare parenterală.

STAFILOCOCIILE PLEURO-PULMONARE

Stafilocociile pleuro-pulmonare au fost studiate mai sistematic abia în ultimile decenii, când s-a constatat o creștere a frecvenței lor, datorită antibioterapiei care face ca astăzi boala să atingă stadii necunoscute în trecut, când evoluția era rapid mortală, în faza septicemică, înainte de instalarea leziunilor pulmonare.

Utilizarea extensivă a antibioticelor a dus la infecții stafilococice cu aspecte clinice și epidemiologice noi.

Cauza determinantă a stafilocociilor pleuro-pulmonare este stafilococul, dar foarte importante sînt și cauzele favorizante.

Stafilococul este un germene ubiquitar, care crește ușor pe mediile uzuale și care în funcție de pigmentul produs atunci când este cultivat pe agar se poate prezenta ca :

- 1) - Stafilococ auriu (*micrococcus pyogenes aureus*).
- 2) - Stafilococ alb (" " albus).
- 3) - Stafilococ citrin (" " citreus).

Deși bacteriologii consideră că pigmentul elaborat nu influențează prea mult patogenitatea, totuși, din punct de vedere clinic, marea majoritate a stafilococilor patogeni sînt cei care elaborează pigmentul auriu.

În prezent, foarte numeroase tulpini de stafilococ au devenit rezistente la penicilină și la alte antibiotice. Primele cazuri de infecții cu stafilococi rezistenți descrise în clinică, datează din anul 1943 (Bronfield). Treptat s-a constatat o creștere a procentului de tulpini rezistente la penicilină. Astfel, în anul 1949 procentul era de 8 %, ca în prezent să ajungă la aproape 80 % din tulpinile cercetate în mediul spitalicesc.

După anul 1954, apar antibiotice eficace împotriva tulpinilor rezistente la penicilină, dar în ultimul timp se constată instalarea treptată a rezistenței și față de acestea.

Tulpinile de stafilococ rezistente la penicilină sînt foarte virulente, datorită faptului că elaborează o serie de toxine și enzime :

1) - Toxine

a) Toxina necrozantă (necrotoxina) care produce leziunile histo-patologice caracteristice din stafilocociile pleuro-pulmonare. Ea determină un spasm vascular urmat de ischemie, de mici zone de infarct, care în continuare evoluează spre necroză, sfacel și puroi.

b) Toxina letală : este extrem de activă și produce fenomenele toxice și hipertoxice, acute și supracute din infecțiile stafilococice.

c) Hemolizina responsabilă de fenomenele de hemoliză care pot să apară în cursul stafilocociilor pleuro-pulmonare.

d) Leucocidina care acționează asupra leucocitelor diminuîndu-le numărul și alternîndu-le funcționalitatea; explică faptul că pot fi observate stafilococii pleuro-pulmonare foarte grave, care evoluează cu număr de leucocite normal sau cu leucopenie.

e) Enterotoxina

2) - Enzime

a) Coagulaza secretată numai de stafilococii patogeni are o acțiune asemănătoare cu protrombina, transformînd fibrinogenul în fibrină și putînd declanșa fenomene de tromboză la nivelul vaselor sanguine și limfatice. Aceasta explică de ce în formele grave de stafilococii pleuro-pulmonare se poate instala un sindrom de coagulare intravasculară diseminată.

b) "Factorul de difuziune" are o acțiune asemănătoare cu hialuronidaza și favorizează difuzarea germenilor în organism.

c) Penicilinaza, care inactivează penicilina este elaborată numai atunci cînd tulpinile vin în contact cu penicilina.

Proprietatea stafilococilor de a produce diferite enzime și toxine, precum și cunoașterea acțiunii acestora, explică aspectele particulare pe care le îmbracă leziunile pleuro-pulmonare stafilococice.

Cauzele favorizante ale stafilocociilor pleuro-pulmonare sînt :

- vîrsta mică a sugarului;
- prematuritatea;
- distrofia;
- rahitismul;
- carențele multiple și bolile anergizante (rujeola, tusea convulsivă, gripa) favorizează boala chiar și la copiii mai mari;

- anotimpul rece și umed este un alt factor favorizant, deoarece odată cu răspîndirea bolilor virotice respiratorii, se pregătește terenul pe care se grefează, secundar, infecția stafilococică.

Infecția intraspitalicească cu tulpini de stafilococ în general penicilino-rezistente, joacă de asemenea un rol important.

Patogenie. Infecția stafilococică se poate face pe cale directă sau indirectă :

- calea directă se realizează prin contactul nemijlocit al copilului cu produsele septice;

- calea indirectă prin intermediul obiectelor infectate din mediul ambiant; practic, toate obiectele din jurul sugarului pot fi contaminate (lenjeria, termometrele, pudra de talc, unguentele etc).

Invadarea și localizarea pulmonară se poate face pe două căi : bronhogenă și hematogenă.

Calea hematogenă este cea mai frecventă; se produc metastaze în plămîni, provenind dintr-un focar septic extrapulmonar (infecție ombilicală la nou născut, piodermită, otită, otoantrită, osteomielită acută, amigdalită), sau în cadrul unei septicemii cu stafilococ.

Foarte adeseori o infecție cutanată minimă care de multe ori trece neobservată, după câteva săptămîni, cu ocazia unor boli anergizante dă complicații pulmonare și septice.

În infecția hematogenă (aerogenă) germenul pătrunde pe cale aeriană prin bronhii în plămîni, realizînd stafilocociile pulmonare aparent primitive.

În ambele modalități de invazie, primele teritorii interesate sînt cele interstițiale, iar apoi pe cale vasculară este invadat parenchimul pulmonar. Focarul inițial poate avea o întindere variabilă, uneori cuprinzînd un lob întreg, alteori un mic teritoriu subcortical, de cîțiva milimetri diametrul.

În 50 % din cazuri, în urma unei antibioterapii energice, acest focar inițial se vindecă, dar în cealaltă jumătate din cazuri, evoluția se face într-un mod cu totul special, deoarece pe de o parte germenul este influențat de antibiotice, iar pe de altă parte stafilococul, datorită necrotoxinei, este un germene rapid necrozant.

La fel ca și la nivelul pielii, unde un furuncul ajunge rapid (în 3 - 4 zile) la formarea unei zone de necroză (bourbillon), care se elimină - și la nivelul plămînului focarul se transformă într-o mică zonă necrozată. Aceasta se face atît de rapid încît reacțiile inflamatorii și de scleroză nu au timp să se producă, ceea ce explică raritatea aspectelor de abces pulmonar tipic în infecțiile pulmonare cu stafilococ.

Leziunea inițială și fundamentală în stafilococia pulmonară este deci un microabces, rezultat al acțiunii necrotoxinei stafilococice. Microabcesele (comparate cu "furuncule" pulmonare) au sediul principal perivascular, spre deosebire de bronhopneumiile clasice la care sediul leziunilor este peribronhic. Aceste microabcese se caracterizează prin tendința rapidă la necrozare și abcedare. După eliminarea țesuturilor mortificate rămîne în parenchimul pulmonar o cavitate; aceasta fiind situată într-un țesut elastic, își va mări rapid volumul în raport cu cel inițial. Se realizează astfel o bulă cu pereți foarte fini.



Alteori, se formează bule numeroase care pot ocupa un teritoriu mai mult sau mai puțin întins, uneori foarte întins.

În interiorul bulelor ajung bronhiile care pot umfla cavitatea al cărei volum se va mări și mai mult. Aceste bule ajung uneori să ocupe un hemitorace întreg, colabează pulmonul bolnav și împingând mediastinul, creează stări asfixice, uneori foarte dramatice.

Dacă necroza este situată în regiunea corticală a plămânului se deschide direct în pleură. Se formează astfel un pneumotorax, susceptibil și el să sufere fenomene de suflaj; adeseori pneumotoraxul se transformă în piopneumotorax.

În general la sugari elementul gazos întrece cu mult pe cel lichidian.

Radiografiile trebuie făcute întotdeauna în poziție ortostatică pentru a se obține imagini hidroaerice. Uneori este greu de stabilit dacă este vorba de o bulă imensă sau de un pneumotorax, după cum sînt greu de diferențiat teritoriile pulmonare colabate (atelectatice) de cele hepatizate.

Bulele sînt quasipatognomonice pentru stafilocociile pleuro-pulmonare. Din punct de vedere al evoluției, este de semnalat că :

- bulele apar după ce fenomenele toxiinfecțioase se ameliorează;
- bulele se modifică rapid, uneori de la o zi la alta, atît ca număr, cît și ca volum;
- spre deosebire de adult, la copil bulele dispar fără a lăsa urme; foarte rare ori se produc leziuni ireversibile care fac ca reexpansiunea totală a plămînului să devină imposibilă;
- mai rar, bulele se închistează, aerul nu se mai resoarbe și rămîne un pneumatocel rezidual care poate persista mai multe luni.

Studiul clinic. Din punct de vedere clinic se descriu patru stadii evolutive în stafilocociile pleuro-pulmonare :

1) - Primul stadiu este de pneumonie interstițială.

Boala debutează ca o pneumopatie acută cu dispnee, geamăt, tiraj, febră. În această fază semnele fizice sînt foarte necaracteristice sau pot chiar să lipsescă complet.

La prematuri, debutul poate să se manifeste sub forma unei toxemii grave cu paloare, dispnee, cianoză și uneori sfîrșit letal în 24 - 48 ore.

În stadiul de pneumonie interstițială, examenul radiologic arată : diafragul coborît, spațiile intercostale lărgite, coastele orizontalizate, iar în cîmpurile pulmonare se observă întărirea desenului interstițial și uneori mici opacități nodulare. Hilurile sînt mai accentuate, cu o discretă infiltrație a ganglionilor paratraheali; în unele cazuri se asociază și o discretă reacție pleurală, care reprezintă un indiciu diagnostic pentru etiologia stafilococică.

Uneori, mai ales la copilul mare, procesul se poate opri în acest stadiu, ca apoi încet, boala să retrocedeze, alteori boala evoluează progresiv spre stadiul următor.

2) - Stadiul abcedant. În această perioadă tabloul clinic este foarte unitar. Temperatura crește brusc la 39 - 40° C. și rămîne în platou. Se instalează un sindrom toxiinfecțios, uneori foarte grav. Tegumentele sînt palide, pămîntii, cianotice, faciesul toxic. Copilul este agitat, doarme puțin. Semnele funcționale pulmonare (dispneea) sînt importante și în contrast cu semnele fizice, sărace. La ascultație, respirația este normală sau ușor suflantă. Se pot percepe mici focare de raluri subcrepitante.

Din partea aparatului cardiovascular apare o labilitate circulatorie, uneori colaps sau o insuficiență cardiacă dreaptă cu stază hepatică consecutivă.

Tulburările digestive constau din anorexie, diaree, vărsături și mai ales meteorism abdominal, prin pareza toxică a intestinului care este de prost augur. Asocierea unor simptome ca : febră, dispnee, meteorism abdominal, este aproape patognomonică pentru diagnosticul de stafilococie pleuro-pulmonară

la sugar.

Sistemul nervos poate fi variat atins, mergînd de la agitație pînă la instalarea unui sindrom neurotoxic.

În sînge găsim o leucocitoză cu polinucleoză, granulații toxice și o anemie importantă. În cazurile foarte grave se poate întîlni o leucopenie și o trombopenie care sînt de un prognostic grav (Saint-Martin).

În stadiul abcedant cît și în stadiul pleuretic, cînd aerul sau lichidul cresc mult, pot apare fenomene de compresie mecanică ce duc la instalarea unui sindrom de insuficiență respiratorie gravă care pot pune în pericol viața bolnavului.

În stadiul abcedant, examenul radiologic mai poate evidenția eventual unele leziuni din perioada interstițială (umbre multiple mici cu contur neprecis), dar aspectul caracteristic este de pneumopatie buloasă, care se întîlnește în 3/4 din cazurile de stafilococie pulmonară. Bulele pot să conflueze și să dea bule mari. Pot fi concomitent și leziuni de atelectazie. La sugarii mici predomină abcedările multiple și mici, în timp ce la o vîrstă mai mare există tendința de abcese mai puține și mai mari.

3) - Stadiul pleuretic. Se instalează uneori destul de precoce, chiar din primele zile, constituind un indiciu important pentru diagnostic. În ultimii ani, majoritatea pleurezilor purulente la sugarii și copiii mici sînt produse de stafilococ. De aceea, prezența unei pleurezii purulente la această vîrstă, pune aproape sigur diagnosticul de stafilococie pleuro-pulmonară, chiar dacă exudatul rămîne steril la însămînțare. De asemenea, dacă examenul clinic și radiologic decelează existența unei bronhopneumonii pseudolobare la un sugar mai mic de 10 luni, este foarte suspectă etiologia stafilococică.

4) - Stadiul bulos propriu-zis corespunde momentului în care bulele inițiale se "suflă" și devin foarte mari, putînd să comprime mediastinul și să producă fenomene asfixice grave,

Forme clinice :

1. Forma supraacută era extrem de frecventă înaintea erei antibiotice când copiii mureau în stare septicemică înaintea constituirii leziunilor necrotice pulmonare. Utilizarea antibioticelor care vindecă sau încetinesc procesul infecțios a favorizat apariția unor aspecte noi, de pneumopatii buloase, necunoscute în trecut.

2. Forma septicopioemică în care pe lângă abcesele pulmonare apar metastaze hematogene variate : pericardită, peritonită, flegmoane perinefritice, microabcese în ficat, rinichi, osteomielită, otită. În această formă mortalitatea este foarte mare.

3. Forma rapid rezolutivă , în care are loc regresiunea totală și rapidă a fenomenelor pulmonare și pleurale; este frecvent întâlnită.

4. Forma cu leziuni pleuropulmonare evolutive în care formațiile se "suflă" apărând bule mari sau piopneumotorax, ce pot determina fenomene asfixice. Uneori, în interiorul bulelor se observă nivele de lichid în retenție. Accidentele de suflaj sînt în general grave prin răsunetul mecanic. Foarte adesea ele evoluează cu reluarea procesului infecțios.

Se pot deci întîlni toate stările intermediare dintre formele septicemice supraacute, letale în cîteva zile și formele spontan rezolutive, care se vindecă în 2 - 3 săptămîni.

Ca forme anatomo-clinice se disting principalele localizări pleuro-pulmonare : bronhopneumonia stafilococică cu microabcese, bronhopneumonia pseudolobară, pneumonia buloasă, pleurezia purulentă și piopneumotoraxul. Aceste forme pot să se asocieze sau să se succedă.

Diagnosticul pozitiv poate fi stabilit pe baza izolării stafilococului din focarele patologice (pleurezia purulentă). Deseori, însă toate însămîntările rămîn sterile, chiar în cazul unor produse net purulente. În aceste cazuri, argumente ca : vîrsta mică, găsirea unei porți de intrare a infecției (piodermită), decelarea unei bronhopneumonii pseudolobare la sugarul mic, existența unei pleurezii purulente sau a unei atingeri pleurale

la sugar și copilul mic, asocierea unei pneumopatii bucoase, succesiunea rapidă a unor imagini radiologice foarte variate, rezistența la antibiotice, permit punerea unui diagnostic de probabilitate.

Diagnosticul diferențial. În primele stadii de pneumopatie interstițială, diagnosticul diferențial este greu, când apar bulele diagnosticul diferențial se face cu :

- caverna tuberculoasă : evoluează mult mai lent, IDR la tuberculină este pozitivă, examenul bacteriologic de asemenea pozitiv, iar proba tratamentului ușurează diagnosticul;

- chistul hidatic pulmonar, mai ales multiplu, este asemănător prin conturul lui regulat, rotund și integritatea parenchimului din jur. În chistul hidatic adeseori membrana proliferă se desprinde și plutește în interiorul chistului dând un aspect ondulat, la nivelul lichidului (semn patognomonic);

- hernia diafragmatică trebuie diferențiată de o bulă situată la bază (stângă). Diagnosticul este lămurit printr-un tranzit baritat.

- chistii aerieni congenitali multipli sau unici, se deosebesc prin persistența și fixitatea numărului și dimensiunilor lor;

- o bulă mare poate să se confunde cu un pneumotorax total și diferențierea nu este totdeauna ușoară.

Sechelele stafilocociilor pleuro-pulmonare la copil sînt mai benigne decît la adult. Leziunile pulmonare se vindecă fără urme, iar pahipleurita reziduală are tendința să regreseze la sugar și copilul mic. La copilul mare leziunile stafilococice pot fi punctul de plecare al unor bronșiectazii sau chiar a unei scleroze pulmonare.

Evoluția stafilocociilor pleuro-pulmonare se poate face spre vindecare cu sau fără sechele sau spre sfîrșit letal care poate fi precoce, datorită fenomenelor septicemice supra-acute, sau secundară, prin apariția fenomenelor asfixice gazoase prin suflajul unei bule sau al unui piopneumotorax; alteori decesul este tardiv datorită unei toxiinfecții lente la bolnavi

cu bule numeroase și retenție septică.

Prognosticul este serios și ține de trei elemente :

- a) virulența germenului;
- b) bilateralitatea leziunilor;
- c) vârsta mică a sugarului (în special primele 3 - 4 săptămâni de viață). La prematuri, stafilocociile pleuro-pulmonare sînt de o gravitate extremă.

Totuși, prin tratamentul actual boala se vindecă în 88 % din cazuri, în timp ce în trecut mortalitatea atingea procentul maxim.

Tratament. De îndată ce se pune problema unei stafilococii pleuro-pulmonare, se va institui un tratament antistafilococic care trebuie să îndeplinească următoarele deziderate :

- să fie cît mai precoce pentru a preveni răspîndirea rapidă a stafilococului în parenchimul pulmonar și chiar eventuale septicemie. Pentru a fi precoce, trebuie ca orice pneumopatie mai trenantă a sugarului să fie considerată stafilococică, chiar dacă lipsesc semnele radiologice de siguranță pentru diagnostic (bule, pneumotorax, epanșament pleural);

- tratamentul trebuie să fie intensiv, cît mai bine "țintit" cu antibiotice antistafilococice împotriva stafilococilor rezistenți la antibioticele uzuale;

- tratamentul trebuie să fie complex, vizînd combaterea tuturor tulburărilor fiziopatologice ce apar în cadrul stafilocociilor pleuro-pulmonare.

Tratamentul este medical și la nevoie chirurgical.

A. Tratamentul medical cuprinde :

I. Tratamentul etiologic (antiinfecțios) care constă în administrarea antibioticelor antistafilococice (vezi tratamentul bronhopneumoniei).

II. Tratamentul patogenic care vizează :

1) - combaterea șocului toxic (prezent aproape întotdeauna în stafilocociile pleuro-pulmonare) prin corticoterapie intravenoasă de scurtă durată (hemisuccinat de hidrocortizon);

2) - tratamentul sindromului de insuficiență respiratorie prin oxigenoterapie, aeroterapie, analeptice respiratorii.

În formele apneizante intubația și ventilația pulmonară artificială aplicate precoce, înainte ca anoxia să fi dus la leziuni cerebrale ireversibile poate fi foarte eficace.

3) - tratamentul insuficienței cardiace cu glicozizi de tip cedilanid, lanotosid, digoxin etc. (pentru detalii vezi paragraful respectiv de la tratamentul bronhopneumoniei).

4) - medicația adjuvantă constă în administrarea de fermenți proteolitici de tipul tripsină sau alfa-chimiotripsină în aerosoli sau local (intrapleural) pentru prevenirea pahipleuritei. Unii autori (Turner) contraindică această medicație pentru că ar favoriza fistulele traheo-bronșice. După caz se mai recomandă: reechilibrarea hidroelectrolitică, tratamentul sindromului de coagulare intravasculară diseminată cu heparină, sînge proaspăt, vitaminoterapie, tratamentul anemiei, gamaglobuline.

B. Tratamentul chirurgical

Este tratamentul tulburărilor de dinamică respiratorie determinate de compresiunea pulmonului și mediastinului printr-o bulă mare, pleurezie, pneumotorax sau piopneumotorax. Urmărește reducerea compresiunii mediastinului și reexpansiunea pulmonului.

În caz de pleurezie se recomandă puncția pleurală evacuatrice urmată de introducerea intrapleurală de antibiotice. Cînd empiemul este masiv, determinînd printr-o compresiune mediastinală o importantă insuficiență respiratorie, se recomandă puncție pleurală și drenaj continuu. Prin tubul de dren se efectuează spălături pleurale și se introduc antibiotice.

Sifonajul se menține pînă la reexpansionarea pulmonului care se produce variabil, de la cîteva ore, la cîteva săptămîni.

Cînd metodele enunțate nu dau rezultate, se recomandă pleurotomia și drenaj cu torace deschis.

În caz de pneumotorax se recomandă puncția și aspirarea aerului din pleură. Dacă pneumotoraxul se reface, se va efectua aspirarea continuă până la reexpansiunea pulmonului.

În forma buloasă, extensivă, care comprimă pulmonul și deplasează mediastinul, se recomandă puncția-exsuflație și dacă aerul se reface, aspirarea continuă.

Deoarece tulburările de dinamică respiratorie prin accidente de suflaj, evoluează foarte adesea cu reluarea procesului infecțios, tratamentul medical se va continua și chiar se va intensifica în tot cursul tratamentului chirurgical.

PNEUMONIA FRANCA LOBARA PNEUMOCOCICA

Pneumonia francă lobară este o afecțiune pneumococică a copilului mare. Infecția pneumococică se caracterizează la copilul trecut de 3 ani prin atingerea lobară și evoluție ciclică tipică.

Pneumonia reprezintă o reacție hiperergică de tip fibrinos a țesutului pulmonar, datorită sensibilizării anterioare la pneumococ și presupune o oarecare maturitate a stării de imunitate a organismului, de aceea se întâlnește la copilul mai mare din a doua copilărie. Copilul mare localizează infecția pneumococică, de unde benignitatea relativă a bolii, în timp ce sugarul fără apărare face bronhopneumonie, iar nou născutul septicemie.

Pneumonia copilului se deosebește de cea a adultului prin debutul înșelător și atipic, simptome mai rudimentare, motiv pentru care diagnosticul este mai greu, evoluție mai scurtă și prognostic de obicei favorabil.

Etiologie

Anotimpul rece, bolile anergizante, debilitatea fizică, sînt principalii factori favorizanți. Agentul etiologic determinant este pneumococul. La copil se întîlnesc mai frecvent tipurile : 1, 4, 6, 14, 19. Pneumonia diferă de bronhopneumonie în care se găsește o floră asociată : pneumococ, streptococ, stafilococ, bacil Pfeiffer etc. Infecția este de obicei bronhogenă descendentă.

Anatomie patologică

În forma clasică pneumonia pneumococică interesează numai o zonă pulmonară, nu un lob în întregime, (pneumonie zonară). Cel mai frecvent este interesat lobul superior drept. Pneumonia evoluează la copil ca și la adult în 4 stadii :

- primul stadiu de congestie durează cîteva ore. Pulmonul are un aspect roșu-violaceu cu capilarele dilatate, pline de sînge. În alveole, se găsește exudat seros și pneumococi;

- în stadiul al doilea, de hepatizație roșie, lobul interesat este condensat, de culoare roșie brună, iar alveolele sînt pline cu un exudat bogat în fibrină, neutrofile și pneumococi;

- al treilea stadiu de hepatizație cenusie apare de obicei în ziua a 4-a - a 5-a de boală. Plămînul este galben-gri, mai puțin dur;

- în al patrulea stadiu, de rezoluție, exudatul se fluidifică și este resorbit rapid.

În prezent, terapia cu antibiotice a dus la scurtarea evoluției bolii, rezoluția apărînd mult mai repede.

Studiul clinic

Debutul bolii este de cele mai multe ori ($3/4$ din cazuri) brusc ca și la adult. În plină sănătate copilul face frison și febră de 40°C ., dar frisonul nu este atît de net și nu are caracterul solemn de la adult. La copilul mic, frisonul poate fi înlocuit de vărsături. Junghiul, atît de caracteristic la adult, la copil, de cele mai multe ori, nu are sediul toracic, ci este localizat abdominal, în fosa iliacă dreaptă, ceea ce impune diagnosticul diferențial cu apendicita; lipsește însă apărarea musculară, iar palparea profundă este posibilă și nedureroasă. La copilul mare junghiul poate fi toracic, dar de multe ori în partea opusă.

În unele cazuri debutul pneumoniei se face prin semne meningeale : redoarea cefei, semnul Brudzinski și Kernig pozitive. La copilul mic hiperpirexia poate declanșa convulsii și cînd acesta are și vărsături, diagnosticul diferențial cu o meningită adevărată este greu de făcut; numai puncția lobară ne arată că este un meningism și nu o reacție meningeală adevărată.

Maslov afirmă că pneumonia lobilor superiori s-ar însoți de fenomene meningeale, iar cea a lobilor inferiori de fenomene abdominale.

Respirația este modificată în sensul unei ușoare tahipneii; nu găsim dispneea din bronhopneumonie și nici starea toxică.

Mai rar (într-o pătrime din cazuri) debutul pneumoniei la copil poate fi insidios și urmează unei rinofaringite sau bronșite.

Sputa ruginie de la adult se întâlnește rar; în mod obișnuit copilul până la 5 ani nu expectorează. Totuși, uneori, examenul fundului de gât cu spatula, provocând tusea, poate evidenția o spută ruginie.

În perioada de stare, febra se ridică brusc și se menține aproape constantă, notându-se doar diferențe de $1/2$ grad între temperatura de dimineață și seară. Copilul suportă foarte bine această hiperpirexie, având starea generală bună. Obrajii sînt ușor vultuoși, uneori numai obrazul din partea bolnavă; alteori copilul este palid. Herpesul (la gură, nas, bărbie, regiunea perianală) nu este un semn constant și nu are o valoare diagnostică prea mare.

Meningismul și durerile abdominale de la debutul bolii dispar în perioada de stare.

Examenul obiectiv evidențiază numai în $1/3$ din cazuri semnele stetacustice și percutorii de la adult : matitatea, sau mai bine submatitatea, bronhofonia, suflul tubar, ralurile crepitante. De cele mai multe ori se găsesc numai unele din aceste semne. În alte cazuri, semnele obiective apar mai târziu în a 2-a, a 3-a zi de boală. În mai mult de $1/2$ din cazuri, fenomenele stetacustice pot lipsi total în cursul bolii sau să apară doar după defervescentă; cazurile în care nu apar de loc, corespund pneumoniei mute sau silențioase a autorilor francezi. Simptomele pneumoniei la copil nu sînt deci prea caracteristice. De aceea, înaintea erei radiologice, autorii descriau și alte semne clinice care ușurau diagnosticul, considerate astăzi semne minore și anume :

a) - scodismul care se ia punînd copilul în decubit dorsal cu o pernă sub umeri și capul dat pe spate; percuția foselor subclaviculare în caz de pneumonie, produce un sunet mai înalt, de oală spartă, de partea bolnavă;

b) - defectul de expansiune a hemitoracelui bolnav;

c) - contracția scalenilor de partea bolnavă.

Toate aceste semne au numai o valoare relativă.

Examenul radiologic pune întotdeauna diagnosticul.

Imaginea radiologică în pneumonie este caracteristică și constă într-un triunghi cu baza la periferie și vârful la hil, care a fost studiat amănunțit de către Weil și Mouriquand (triunghiul lui Weill și Mouriquand). Acest triunghi are limite foarte nete și o consistență opacă și omogenă. Dar imaginea tipică triunghiulară se realizează numai la lobul superior drept. Pneumonia așezată francă lobară, ocupă în realitate numai o zonă pulmonară edică numai o parte dintr-un lob pulmonar (zonită). Se știe că fiecare lob pulmonar are mai multe zone și fiecare zonă are o formă piramidală cu baza la periferie și vârful la hil.

Aceste zone au însă o orientare diferită față de planul orizontal al proiecției radiologice care se vede pe ecran sau pe placă. Din aceste motive numai proiecția lobului superior drept are pe planul orizontal o imagine triunghiulară, pe când multe alte zone pot da diverse forme de proiecții : rectangulare, în bandă, de migdală, alteleori fără limite nete, deoarece lobii pulmonari se acoperă unii pe alții, astfel încât contururile devin estompate prin interpunerea altor cîmpuri pulmonare sănătoase. Imaginea este întotdeauna triunghiulară când se face radioscopia sau grafia din profil și anume, un triunghi cu baza la periferie și vârful spre hil.

De cele mai multe ori, când debutează pneumonia, imaginea radiologică este prezentă. În alte cazuri, imaginea radiologică apare mai târziu, în a 2-a zi, a 3-a zi de boală.

Caracterele nete ale imaginii radiologice se observă numai în primele zile. În cursul bolii, imaginea își pierde contururile, se estompează, pentru ca apoi în defervescență sau imediat după aceea să găsim din nou triunghi perfect delimitat; este așa numitul triunghi de întoarcere al lui Weil și Mouriquand, care corespunde ralurilor crepitante de întoarcere. Imaginea radiologică odată reapărută începe să se șteargă între a 6-a, a 12-a zi de boală, ștergerea făcându-se în mai multe feluri :

- a) ștergere rapidă, de la un examen la altul;
- b) ștergere prin apariția de luminozități insulare care apoi confluează pînă la dispariția totală a imaginii;
- c) ștergere în pată de untdelemn, pornind de la un capăt al imaginii, eliberînd treptat ca o cortină cîmpul pulmonar;
- d) în alte cazuri imaginea slăbește treptat. Durata ștergerii imaginii variază de la 1 - 10 zile și chiar mai mult.

Examenale de laborator evidențiază în pneumonie o leucocitoză importantă (15.000 - 40.000 globule albe/mm³) cu neutrofile de 80 - 90 %. VSH-ul este accelerat. Examenul de urină arată uneori o albuminurie moderată, iar sedimentul este bogat în urați și fosfați; clorurile și ureea sînt scăzute în urină. Odată cu criza și instalarea poliuriei, ureea și clorurile cresc în urină.

Evoluția. În cursul bolii, febra se menține, la fel și tahipneea. Copilul este uneori mai apatic, dar de cele mai multe ori, starea generală este bună. Diureza este scăzută și urinele sînt de culoare închisă, bogate în săruri. În ziua a 6-a - a 7-a sau a 8-a, fără să se respecte vechea afirmație că defervescența are loc în zile fără soț, febra scade brusc, parcurgînd rapid o distanță de 4°, de la 40° la 36,5° sau chiar în hipotermie. Înainte de scăderea febrei, în orele care preced criza, se observă de obicei o agravare a simptomelor: polipneea se accentuează, febra crește, starea generală se înrăutățește, pulsul devine mai rapid. Un medic avertizat, poate face din acest moment un prognostic bun și să prevadă apropierea crizei.

Odată temperatura coborîță, copilul devine palid, transpiră mult, este mai obosit, anorexic, dar a doua zi, starea generală este net ameliorată și copilul își recapătă apetitul. Boala s-ar putea considera din punct de vedere clinic terminată, dar la ascultație, găsim de multe ori suflu tubar și crepitantele de întoarcere, care coincid cu triumphiul de întoarcere a lui Weil și Mouriquand. Aceste fenomene de întoarcere dispar abia după 3 - 4 zile de la efectuarea crizei. Temperatura se menține hipotermă, la 36 - 36,5°, și după 2 - 3 zile își revine nivelul

normal. Această temperatură subnormală confirmă că a avut loc realmente criza, pentru că uneori există false crize; astfel, febra poate coborî la $36,5^{\circ}$, dar a doua zi temperatura crește din nou, fără să se treacă însă de $38,5 - 39^{\circ}$, ca apoi să scadă din nou, mai jos ca prima dată și definitiv. În cazuri mai rare, febra scade în liză rapidă timp de 4 - 5 zile. Odată cu criza termică sau uneori cu o zi sau două mai târziu, are loc și criza urinară, ceea ce confirmă că s-a produs adevărata defervescentă.

Rareori febra poate ține mai mult de 8 - 12 zile, evoluția fiind mai gravă.

Forme clinice

- Pneumonia abortivă este pneumonia în care febra scade după 2 - 3 zile. Se afirmă chiar că sînt pneumonii și de o singură zi.

- Pneumonia migratorie prinde pe rînd mai mulți lobi pulmonari, unul de fiecare parte; are un prognostic mai grav.

Localizare

După Maslov, cele mai multe pneumonii au sediul la baza stîngă. Urmează în ordine descrescîndă a frecvenței : vîrful drept, baza dreaptă, foarte rar vîrful stîng, și mai rar lobul mijlociu.

După Glanzmann (profesor la Berna) cele mai multe pneumonii sînt la lobul superior drept, apoi la baza stîngă.

I. Nicolau insistă asupra rarității pneumoniei vîrfului stîng.

Diagnosticul pozitiv

Semnele clinice, radiologice și de laborator, destul de caracteristice susțin diagnosticul.

Diagnosticul diferențial

În perioada de debut se face cu :

- angina;
- adenoidita acută;
- scarlatina.

În perioada de stare diagnosticul diferențial se va face cu alte afecțiuni pulmonare ca :

- bronșita acută, pneumopatiile virotice, dar simptomatologia clinică și radiologică a acestor boli este diferită;
- bronhopneumonia, dar aceasta se însoțește de dispnee și sindrom toxiinfecțios care lipsesc în pneumonia lobară;
- abcesul pulmonar sau cu gangrenă pulmonară în care întâlnim alte simptome ca : vomica, semne de septicemie grave;
- pleurezii în care matitatea este netă, iar murmurul vezicular abolit;
- tuberculoza pulmonară care are însă un debut insidios și o evoluție lentă;
- pneumoniile de altă etiologie (cu stafilococ, cu bacil Friedländer).

În formele cu debut meningeal, diagnosticul diferențial se va face cu meningitele, iar în cele abdominale cu apendicita acută, dar în pneumonie lipsește apărarea musculară, iar palparea abdomenului este posibilă și nedureroasă.

Complicații

- Pleurezia este o complicație frecventă. Ca și la adult poate fi parapneumonică sau metapneumonică. Mai frecvent se întâlnește o reacție serofibrinoasă (aseptică), de vecinătate; pleurezia purulentă este mai rară.
- Pericardita poate fi uscată sau purulentă; prinderea pericardului se face prin intermediul pleurei.
- Abcesul pulmonar rezultă din ramolirea blocului pneumonic și evacuarea conținutului purulent printr-o bronhie dând vomica.
- Mai rar putem întâlni o meningită cu pneumococ sau o peritonită sau artrită.

Toate aceste complicații septice sînt mult mai rare astăzi datorită tratamentului cu antibiotice.

Se citează mai rar și alte complicații ca : miocardita toxică, hepatita cu icter, nefrita în focar, etc.

Prognosticul pneumoniei pneumococice s-a ameliorat odată cu introducerea chimioterapiei și mai ales a antibioterapiei. La copil, diagnosticul este favorabil în majoritatea cazurilor.

Tratament

Tratamentul igienico-dietetic constă în repaus la pat într-o cameră aerisită cu temperatura între 18 - 20° C. și cu o umiditate corespunzătoare. Alimentația va fi alcătuită în primele zile din : ceai, compot, sucuri de fructe, supă de zarzavat, avînd grijă să-i asigurăm cantitatea de lichide necesare (1 - 1,5 litri pe zi). În zilele următoare se vor administra : lapte, iaurt, mere rase, piure de cartofi, brînză de vaci, legume.

Tratamentul simptomatic constă în : combaterea febrei prin împachetări, antitermice, calmarea junghiului prin prîgnițe alcoolizate sau revulsii cu muștar, profilaxia colapsului în perioada premergătoare crizei prin administrarea de nicetamid 10 - 20 picături (pentru scurt timp). Pentru combaterea tusei și favorizarea expectorației se recomandă un expectorant CIF 2 - 3 lingurițe pe zi, sau o infuzie; de exemplu pentru un copil de 4 - 6 ani se poate prescrie următoarea formulă :

Rp/ Infuzie Radix Ipeca 0,15 gr./85 ml.

Liquor amoni anisi) 1 gr.

Liquor amoni aceti)

Sirop codeină 5 gr.

Sirop altheia 20 gr.

D.s.int. o lingură la 2 ore.

La copii mai mari se poate recomanda și sirop tolu.

Tratamentul antibiotic constă în penicilină 1 - 2 milioane u/zi, care duce la o defervescență rapidă (în 48 ore) scurtînd evoluția bolii și prevenind complicațiile.

În convalescență se poate recomanda un tonic (CIF) ca hecogen, 2 - 3 lingurițe pe zi sau :

Rp/ Extract fluid de Cola
Extract fluid de Coco aa 5 gr.

Extract fluid de gentiana

Tinctură mix vomica - 1 gr.

Glicerină - 15 gr.

Glicerofosfat de natriu aa 10 gr.

Glicerofosfat de Ca

D.s.int. 3 linguri pe zi la copilul mare sau 3
lingurițe pe zi la copilul sub 5 ani.

CARDIOPATIILE CONGENITALE

88 Istoric. Sénac este primul care în anul 1749, face legătura între boala albastră și o malformație cardiacă congenitală, Menționăm apoi pe Royer, care în 1879 descrie boala care-i poartă numele, iar în anul 1888 Fallot descrie cunoscuta tetradă.

Până nu demult însă, diagnosticul unei malformații congenitale anume, dădea doar o satisfacție spirituală, dat fiind că nu exista o terapie corespunzătoare.

În ultimele decenii, metodele de investigații s-au dezvoltat mult, în special prin angiocardiografie și cateterizarea cavităților cardiace, iar chirurgia cardiacă a evoluat foarte mult.

Astfel, în 1939, Gross ligaturează prima dată canalul arterial; Apoi Blalock și Helen Taussig fac chirurgie compensatoare pentru stenozele pulmonare.

În aceeași epocă se realizează corecția stenozei istmului aortei de către Gross și Hufnagel.

Diagnosticul de boală cardiacă congenitală trebuie pus de pediatru, care vine primul în contact cu copilul, iar pe de altă parte, chirurgia inimii are mai multe șanse de succes dacă este făcută la vârste mai tinere.

88 Clasificarea adoptată de noi este următoarea :

1) cardiopatii fără comunicare între cele două inimi, adică fără amestec de sânge arterial cu cel venos, cea mai mare parte dintre acestea fiind necianogene;

2) cardiopatii cu "shunt", adică cu derivație de sânge arterio-venos, obișnuit necianogene, afară de faza lor terminală, când sensul sântului se schimbă;

3) cardiopatii cu șunt veno-arterial, grupă caracterizată prin cianoză mai mult sau mai puțin intensă și care cuprinde malformații complexe și grave.

88 Frecvență. Incidența lor este divers apreciată, căci un număr mare de copii cu malformații mor în primele zile sau

săptămîni.

Relativ recent s-a demonstrat că o parte importantă dintre comunicări, în special cele interventriculare se închid spontan odată cu creșterea copilului.

O verificare făcută de noi, în spitalul de pediatrie, pe masa de necropsie, arată o frecvență de aproximativ 5 %.

88. Etiologie. Factorul infecțios este indiscutabil. Rubeola mamei în săptămînile 8 - 10 de gestație, produce foarte frecvent malformație cardiacă la făt. Această leziune cardiacă ține în special de momentul impactului infecției virale și nu este strict legată de virusul rubeolei. Intr-adevăr, virusul citomegalic și adenovirusurile au fost izolate de la copiii decedați precoce cu malformații cardiace. Este cunoscut rolul malformativ al unor droguri din care cităm antimitoticele, antifolicele, hormonoterapia etc; de asemenea, iradiațiile, hipoxia precoce în timpul embriogenezei, carențele și dezechilibrele alimentare.

Locul pe care îl ocupă ereditatea este desigur relativ mic, dacă ne referim la cardiopatiile cu origine strict genetică.

Faptul că malformația cardiacă este asociată cu alte malformații nu este un argument de certitudine în teoria ereditară. Este însă cert că există observații de cazuri familiale. De asemenea, cardiopatia se poate integra în cadrul unei boli sigur ereditare ca un epifenomen; astfel în unele miopatii, în mucopolizaharidoze, în glicogenoze, în unele anomalii electrice, etc.

In ceea ce privește aberațiile cromozomiale, eventua-
litatea unei cardiopatii congenitale este relativ frecventă în trisomia 21 (boala Down), în trisomia D, 13 - 15 (sindromul Patau) etc.

89. Mijloace de explorare și diagnostic.

I. Examenul clinic dă date foarte evocatoare, fără însă a preciza în toate cazurile diagnosticul anatomic. În cadrul examenului clinic trebuie să remarcăm :

a) cianoza, care se întâlnește în 30 - 50 % din cazuri. La copilul din primele săptămîni, dacă nu este vorba de o hemoragie cerebro-meningee sau de o pneumopatie acută, cianoza este un semn aproape sigur de malformație cardiacă complexă.



Cianoza este legată de excesul de hemoglobină redusă în sângele din rețeaua capilară, pe care o colorează.

Aceasta apare când cantitatea de hemoglobină redusă atinge și depășește 5 gr % ml de sânge (normal 2 - 3 gr %).

Factorii care măresc procentul de hemoglobină redusă, deci factorii etiologici ai cianozelor sînt :

- insuficiența hematozei pulmonare (cum se întîmplă în stenozele arterei pulmonare);
- șuntul veno-arterial, mai mare de $1/3$ din debitul cardiac total, produce cianoza numai prin el însuși;
- staza circulatorie la nivelul capilarelor, cu pierderea consecutivă de oxigen;
- mărirea cifrei absolute a hemoglobinei din cauza poliglobuliei care întovărășește unele boli cardiace congenitale.

Deseori acești factori se asociază între ei, dar importanța fiecăruia în parte poate fi variabilă.

89. Simptomatologia cianozelor. Se remarcă o culoare violetă mai mult sau mai puțin accentuată. Uneori cianoza apare din primele zile de viață, dar alteori se constituie progresiv mai târziu. Este posibil că această apariție ceva mai tardivă a cianozelor să coincidă cu închiderea canalului arterial care constituia pînă atunci o cale de derivație utilă.

În alte cazuri cianoza apare (sau se intensifică), în legătură cu țipetele copilului, efortul fizic sau masa.

Legate direct de cianoză sînt următoarele semne :

- hipocratismul degetelor, care este cu atît mai evident cu cît cianoza este mai accentuată și mai de lungă durată;
- poliglobulia este aproape constantă, legată de asfixia cronică. Cifra hematiilor atinge 7 - 8 milioane/mm³;
- examenul fundului de ochi arată o pupilă cianotică, cu dilatația vaselor rețelei retiniene, fiind greu de recunoscut arterele de vene.

În unele cazuri se constată hemoragii retiniene.

Sechela sînt cenusii, vasele periferice sînt pline de sânge.

Sclerele

În același timp dispneea discretă sau chiar absentă în repaus, se manifestă mai evident la efortul fizic.

Dezvoltarea stăturo-ponderală și psihică sînt întîrzi-
ate. Întîrzierea ponderală este mai accentuată decît cea statura-
lă.

Se poate constata, din cauza tulburărilor circulatorii cerebrale, crize de cefalee, crize sincopale sau chiar crize convulsive prin anoxie cerebrală. Apariția lor este spontană neprevizibilă.

Activitatea fizică a copilului este mult limitată. Mer-
sul este posibil pe distanțe limitate, în schimb, jocurile care
implică un efort și fuga sînt imposibile.

Gingiile sînt frecvent tumefiate și sîngerează la presi-
une. Erupția dinților este întîrziată.

Complicațiile cianozei sînt legate de poliglobulia cu
mărirea vîscozității sanguine secundare :

- cecitate (posibilă), din cauza trombozei arterei cen-
trale a retinei;

- hemiplegie, din cauza unei tromboze cerebrale;

- se mai poate observa, din aceleași considerente de
anoxie renală, un grad oarecare de albuminurie;

- copilul cianotic își găsește repausul într-o poziție
genu-pectorală, amintind de "rugăciunea mahomedană".

b) suflurile cardiace sînt inconstante și absența lor
nu poate exclude diagnosticul de malformație cardiacă, dacă exis-
tă cianoză și alte semne radiologice sau electrice.

Cel mai adesea este un suflu sistolic, foarte frecvent,
de o tonalitate aspră și vibrantă.

Localizarea suflului este variabilă; de altfel, la co-
pilul mic, topografia suflului este mai dificil de precizat, toc-
mai din cauza intensității sale. Uneori, se aude pe toată aria
precordială și chiar în spate.

Suflul diastolic este cu mult mai rar; putem să-l gă-
sim la "pulmonară", fiind semnificativ pentru o dilatare a arte-
rei pulmonare.

Suflul continuu, sistolo-diastolic, cu sediul la baza cordului, evocă imediat diagnosticul de persistență a canalului arterial.

Se subliniază necesitatea de a asculta și palpa, nu numai regiunea precordială, ci întreg toracele; de asemenea nu trebuie neglijată căutarea pulsului femural, plus tensiunea arterială la nivelul membrelor superioare dar și inferioare, fapte care pot fi foarte semnificative și chiar decisive pentru diagnosticul de coarctare de aortă.

89. II. Electrocardiograma dă obişnuit o preponderență a axului spre dreapta. În afara unor modificări mai semnificative în unele cardiomegalii ale sugarului (exemplul fibroelastozei endocardului), studiul modificărilor de traseu nu permite concluzii practice prea însemnate.

89. III. Examenul radiologic este foarte important pentru diagnostic. Trebuie făcut din față, profil și oblică anterioară și stîngă. Este necesar a se face mai întîi o radioscopie. Prin aceasta se apreciază îndeosebi amplitudinea mișcărilor cordului, care poate fi mult diminuată în cardiomegaliile din miocardite, precum și în revărsatele pericardice.

Examenul radiologic permite a se studia nu numai volumele și conturul cordului, ci și vascularizația pulmonară, element important în cardiopatiile congenitale (pulmonii clari la un copil cianozat orientează diagnosticul spre tetralogia lui Fallot, iar pulmonii hipervascularizați, la un sugar, spre transpoziția de vase mari, iar la un copil mai mare spre un complex Eisenmenger).

Se recomandă de asemenea a se da copilului și puțin bariu pentru a se aprecia situația crossei aorte în raport cu esofagul.

Indicele cardiotoracic trebuie calculat.

Iată cîteva aspecte caracteristice :

- mărirea globală a cordului;
- hipertrofia ventriculului drept cu ridicarea vârfului cordului mult deasupra diafragmului;

- modificări ale arcului mijlociu (al pulmonarei); fie o dispariție a arcului, înlocuit cu un golf (ca în tetralogia Fallot, sau în stenoza izolată a arterei pulmonare), fie o bombare în semicerc a acestuia, cu extrema vizibilitate a ramurilor arterei pulmonare în hiluri și în cîmpurile pulmonare.

89. IV. Angiocardiografia, se obține prin injectarea foarte rapidă a unui produs opac pe bază de iod. Injecția se face intravenos, sau cu ajutorul unui cateter direct în auricul. Sînt făcute o serie de clișee, foarte rapide, pentru a urmări trecerea substanței prin diversele cavități. Se pot vedea diversele comunicări anormale între inima dreaptă și cea stîngă. Această metodă impune testarea prealabilă la iod și nu este lipsită de unele accidente (de exemplu sincopa). Datele obținute pot fi falsificate prin presiunea extremă produsă în inima dreaptă (prin injecția rapidă), cu inversarea șuntului auricular sau ventricular (care de exemplu din arterio-venos devine astfel veno-arterial).

89. V. Cateterismul cardiac a intrat actualmente în practica curentă, indicațiile sale lărgindu-se tot mai mult. Metoda constă în a introduce o sondă radioopacă în cavitățile cardiace și marile vase. La sugari, sonda se introduce de obicei prin safena internă; la copilul mai mare prin bazilară.

Prin mișcări de împingere și rotație, sonda ajunge în auriculul drept, ventribulul drept, artera pulmonară. Eventual, se poate angaja prin diverse comunicări anormale în auriculul drept, ventriculul drept, artera pulmonară. În orice poziție ar fi sonda, putem efectua :

- radiografia sondei;
- dozarea oxigenului în esantioane de sînge;
- înscirerea presiunii cavităților respective.

Incidentele cele mai frecvente sînt tulburările de ritm care se produc, cînd sonda trece prin orificiul tricuspidian și atinge pereții ventriculari. Mai rar se pot produce : fibrilația ventriculară, bloc atrio-ventricular cu ritm lent, perforări cardiace etc.

Cardiopatii fără amestec de sînge

90. 1. Dextrocardiile, adică poziția anormală a inimii în hemitoracele drept, cuprind 3 tipuri diferite :

a) situs inversus total cu inversiune viscerală completă. De obicei nu sînt asociate cu alte malformații cardiace, fiind descoperite întîmplător printr-un examen sistematic.

Electrocardiograma arată o imagine "în oglindă" și este suficient să se inverseze electrozii celor două brațe pentru a obține un traseu normal; aceasta, deoarece există inversiunea "în oglindă" a cavităților cardiace, inima venoasă fiind la stînga și cea arterială la dreapta;

b) situs inversus izolat, fără inversiunea viscerală, dar cu inimă "în oglindă";

c) dextropoziția, constă în lunecarea inimii către dreapta în plan frontal. Raportul dintre cavități nu este modificat. Electrocardiograma este normală, dar derivațiile precordiale trebuie înregistrate la dreapta.

d) dextro rotația sau dextroversiunea în care elementul esențial este o rotație a inimii în jurul unui ax vertical, aducînd virful mai mult sau mai puțin la dreapta.

Cavitățile cardiace nu sînt inversate, locul de origine al vaselor nu este modificat, dar ventriculul stîng este anterior, iar ventriculul drept "venos" este situat posterior.

Aproape întotdeauna sînt asociate și alte malformații cardiace severe : transpoziția de vase mari, tetralogia Fallot, ventricul unic, etc.

92. Cea mai importantă boală din acest grup este stenoză istmului aortic sau coarctația aortei. Este o malformație frecventă care reprezintă 10 % din cardiopatiile congenitale și atinge de 4 - 8 ori mai des sexul masculin.

Stenoza există puțin mai jos (în aval) de punctul de origine al arterei subclaviculare stîngi, în dreptul punctului de inserție a ligamentului arterial, fiind în legătură cu procesul de involuție a canalului arterial care se transformă în ligament arterial.

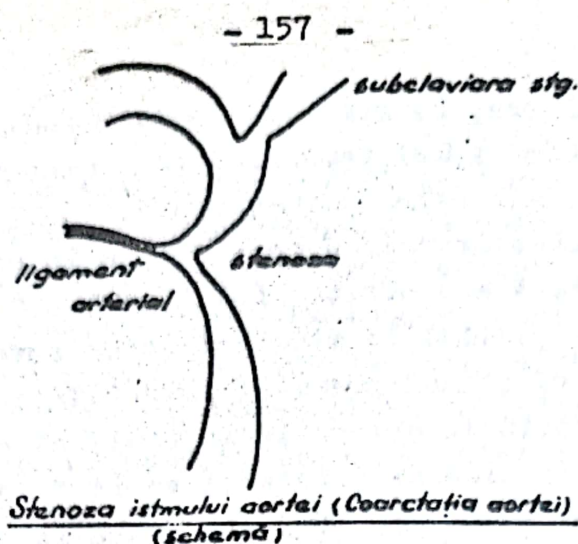


Figura 1

Stenoza interesează mai ales peretele posterior al vasului, avînd sediul la nivelul istmului, adică la joncțiunea între aorta orizontală și cea descendentă. Este datorată unui repleu al mediei în lumenul arterial, orificiul aortic fiind de numai 2 - 3 mm diametru.

Pe măsură ce copilul crește se produc modificări secundare :

- o circulație colaterală foarte importantă, dezvoltată pe seama arterelor intercostale, scapulare, mamare, care restabilesc (parțial) circulația din teritoriul mai jos de stenoză;
- modificări ale peretelui aortic, cu îngroșarea intimei; peretele arterial devine mai friabil, deoarece la acest nivel pot apare plăci de ateromatoză.

Afecțiunea este rar diagnosticată la copil în primii ani de viață, deoarece nu dă semne funcționale fiind de obicei o descoperire întâmplătoare.

La ascultație se înregistrează (în 90 % din cazuri) un suflu sistolic, nu prea intens, în lungul sternului, dar cu maximum de intensitate în spațiul II intercostal stîng. Foarte caracteristic este propagarea acestui suflu în spate, în spațiul inter scapulo-vertebral stîng, unde se aude decît în față. Acest suflu poate lipsi cînd stenoza este puțin strînsă, sau dimpotrivă cînd este completă (rareori).

La palpare, se simte cum pulsul radial este amplu și bine bătut, pe când pulsul femural este diminuat sau chiar absent. Acest semn este de o extremă importanță.

Tensiunea arterială confirmă că la membrele superioare maxima este normală sau mărită, fiind mult scăzută uneori chiar imposibil de înregistrat la membrele inferioare. Menționăm că uneori subclaviculara stângă poate fi prinsă în coarctatie; în acest caz măsurarea tensiunii arteriale la brațul și gamba stângă, va da cifre identice, în timp ce diferența va fi foarte mare și semnificativă dacă tensiunea arterială este luată la brațul și gamba dreaptă.

Clinic, la copilul mai mare se remarcă o dezvoltare somatică mai redusă a jumătății inferioare a corpului, comparativ cu jumătatea superioară.

Cercetarea circulației colaterale oferă date mai puțin semnificative ca la adult; de aceea la copil găsim mai rar eroziunile costale, (vizibile radiologic) datorită arterelor intercostale mărite și sinuoase.

La sugar, coarctatia se caracterizează prin frecvența malformațiilor asociate, care-i agravează prognosticul (persistența canalului arterial, comunicări interauriculare, hipoplazii ale aortei orizontale etc). Adesea, această formă este relevată printr-o insuficiență cardiacă ce apare către ziua a 15-a de viață, (cu cardiomegalie, indicele cardio-toracic fiind mai mare de 0,65).

Hipervascularizația pulmonară este consecința unei malformații asociate.

La examenul radiologic, se observă o inimă mărită de volum, uneori atingând chiar peretele toracic stâng. Se remarcă în special hipertrofia ventriculului stâng cu absența sau micșorarea arcului aortic, contrastând cu buna vizibilitate a arterelor pulmonare.

Electrocardiograma. În general, axul QRS este normal; pot exista uneori semne de supraîncărcare sistolică stângă și un bloc incomplet drept.

Explorările hemodinamice sînt necesare (în special la sugar) pentru a preciza diagnosticul; este vorba de cateterismul cordului și eventual aortografii retrograde (ultima este mai riscantă și se efectuează mai rar). În schimb, angiocardiografia se execută în timpul cateterismului și este edificatoare, deoarece ne dă date precise asupra gradului și întinderii stenozei. Se poate remarca și existența circulației colaterale cu artere largi și sinuoase.

Evoluție și prognostic. Prognosticul coarctației este grav. La sugar evoluția este și mai gravă, adesea moartea fiind provocată de o insuficiență cardiacă globală.

Pentru un copil de 2 ani, șansa de a ajunge la vîrsta de 30 ani este de doar 25 %. Este adevărat că în ultimul timp, prin tratamentul modern (și intensiv) al insuficienței cardiace, prognosticul la copilul mic s-a ameliorat, bolnavii putînd fi ulterior operați.

Un accident frecvent la copilul mare este ruptura aortei, în special în urma unui efort. În 4 % din cazuri poate surveni o endocardită bacteriană. Alteori, pot surveni hemoragii meningo-cerebrale.

Tratamentul medical constă din scoaterea copilului din insuficiența cardiacă; apoi se va recomanda tratamentul chirurgical, vîrsta optimă fiind între 8 - 15 ani.

Intervenția lui Crafoord, efectuată prima dată în anul 1944, constă în rezecția zonei stenozate și anastomoza termino-terminală a celor două segmente aortice. Cînd coarctația este prea întinsă, se poate plasa între cele două segmente aortice o grefă (naturală sau artificială).

Mortalitatea operatorie, de 4 - 10 %, este mai ridicată la sugar (16 - 20 %), sau la adultul depășind 30 de ani.

Din lipsă de spațiu nu vom mai descrie cardiopatiile congenitale mai rare cum sînt : anomaliile arterelor coronare (0,5 %) și modificările izolate de calibru ale arterei pulmonare.

91. Hipertrofiile cardiace la sugar pot fi date de :

1) Cardiomegalia familială. Se caracterizează printr-o

inimă mare idiopatică, fără leziuni histologice deosebite. Mai mulți copii din aceeași fratrie au cardiomegalie, boala fiind adesea întâlnită la unul din ascendenți sau colaterali. Boala este depistată adesea mai târziu, la un examen radiologic, fiind în general bine suportată.

Electrocardiograma este însă totdeauna perturbată în cursul evoluției, aparția tulburărilor de ritm fiind frecventă. Evoluția este imprevizibilă, apărând o insuficiență cardiacă, uneori tardivă.

2) Glicogenoza cardio-musculară, boală rară, a fost descrisă de Pompe în 1932; face parte din tipul II de glicogenoză (Cori). Este o hipertrofie a cordului cu supraîncărcare de glicogen în miocard, dar și în ficat, rinichi, splină, mușchii striati.

Are un caracter familial, cu o transmitere recesivă.

Se manifestă în primul an de viață, cu anorexie, oprirea dezvoltării ponderale și cu această ocazie se descoperă cardiomegalia.

Insuficiența cardiacă severă apare rapid (ficat mare, tahicardie, raluri fine de edem pulmonar). Se instalează o hipotonie musculară progresivă care duce la inerția copilului, permițând numai mișcările extremităților distale ale membrilor. Frecvent se asociază și o macroglosie, care împreună cu hipotonia musculară orientează diagnosticul.

Pe electrocardiogramă apar semne importante de supraîncărcare ventriculară, cu voltaj mare, complexe rapide cu sau fără semne de repolarizare.

Biopsia musculară, colorată cu Best, arată prezența abundentă a glicogenului care invadează toate fibrele musculare dilatate.

Cauza este o eroare ereditară a metabolismului glicogenului prin lipsa enzimei 1 - 4 alfa-glucozidaza. Este blocată astfel degradarea glicogenului care se acumulează în organe, țesuturi și în special în mușchii striati.

Evoluția este gravă, moartea survenind cel mai adesea înainte de 1 an.

3) Fibroelatoza endocardului constituie primul diagnostic care trebuie evocat în fața unei cardiomegalii la sugar, în cazul în care nu există malformații septale sau orificiale și când se poate elimina o boală acută (miocardită sau pericardită).

Semne clinice. Debutul, situat obșnuit înainte de 6 luni este cu semne de insuficiență cardiacă (tahicardie, cianoză, tuse, hepatomegalie, edem pulmonar), uneori se poate decela prezența unui suflu sistolic puțin intens.

Evoluția este următoarea : în 3/4 din cazuri copilul moare în cursul primului an, în 1/4 din cazuri, boala îmbracă un caracter cronic, evoluind câțiva ani; în mod excepțional poate supraviețui până la adolescență.

Terapia digitalică și diuretică poate obține o ameliorare temporară a insuficienței cardiace, dar evoluția ulterioară a bolii nu este modificată.

Radiografia arată un cord foarte mare, cu creșterea tuturor diametrelor, dar în special al ventriculului stâng. Pulsațiile cardiace sînt însă diminuate, ca în revărsatele pericardice.

Electrocardiograma arată semne marcate de supraîncărcare ventriculară stîngă, cu complexe rapide, de mare voltaj, cu inversarea undei T.

Diagnosticul poate fi evocat în timpul vieții, cu oarecare certitudine, de cele mai multe ori însă numai examenul necroptic îl precizează.

Caracterele anatomo-patologice ale leziunii sînt : endocardul este alb sidefiu, cu un aspect atît de deosebit, încît permite diagnosticul imediat după deschiderea cordului. Atîngerea cavităților stîngi, cu retracție valvulară, sînt mai frecvente. Histologic, se constată că fibrele elastice conjunctive ale endocardului sînt hipertrofiate și proliferate, realizînd o remarcabilă îngroșare a endocardului, în timp ce miocardul este hipertrofiat, dar cu aspect histologic normal.

Cauzele nu sînt precizate, însă au fost evocate : o tulburare de dezvoltare embrionară, o maladie metabolică, o endocardită fetală de origine inflamatorie virală (fiind incriminați virusul urlian și virusul Coxsackie, care a fost izolat din miocardul sugarilor decedați cu această boală).

În grupul bolilor cardiace congenitale fără amestec de sînge menționăm și

Disociația auriculo-ventriculară congenitală care este consecința unei alterări congenitale a fascicolului lui Hiss, printr-o malformație a septului. Clinic, se traduce prin puls lent permanent, fără alte tulburări. Electrocardiograma permite verificarea diagnosticului.

Cardiopatii cu șunt arterio-venos

96 . 1) Persistența canalului arterial

Canalul arterial, care are în viața intrauterină un rol foarte important, încetează de a mai funcționa la 15 - 20 ore, sau cel mult cîteva zile după naștere, închizîndu-se anatomic în 2 - 8 săptămîni, transformîndu-se într-un ligament. Persistența lui după luna a 3-a este considerată patologică.

Persistența canalului arterial
schemă

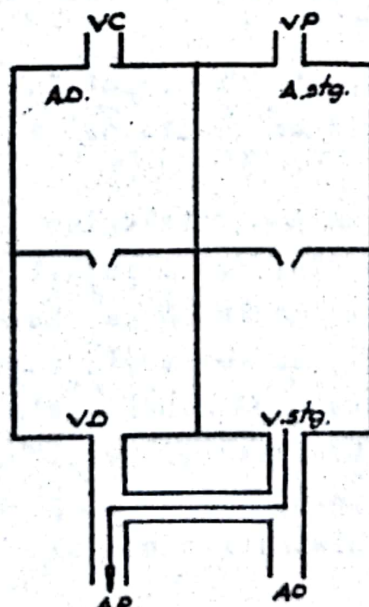


Figura 2

În cazul în care se asociază cu alte malformații poate fi o derivație folositoare ce trebuie respectată. În cazurile cu persistență este izolată, are o simptomatologie foarte caracteristică și aceasta va constitui modelul nostru de prezentare. Reprezintă 15 % din cardiopatiile congenitale și este de 2 - 3 ori mai frecventă la fete decât la băieți și este cardiopatia care apare cel mai des la copiii ai căror mame au avut rubeolă în timpul sarcinii.

Anatomie patologică. Canalul arterial, cu o lungime de 1 - 3 cm., unește aorta, imediat după originea arterei subclaviculare stângi, cu ramul stâng al arterei pulmonare. Diametrul este destul de variabil de la 1 - 2 mm la 1 cm., în unele cazuri existând la mijloc o dilatare ampulară. Peretele este destul de subțire și friabil.

Inchiderea funcțională a canalului arterial se produce prin contracția pereților săi, datorită creșterii bruste a saturației în oxigen a sîngelui arterial. Cauzele absenței închiderii canalului arterial sînt necunoscute.

Canalul arterial permeabil după naștere stabilește un șunt între aortă și artera pulmonară. Dacă șuntul este moderat nu sînt consecințe hemodinamice asupra micii circulații. Dacă șuntul este voluminos, presiunea mică a circulației crește mult și aceasta antrenează pe cale reflexă o mărire întîi funcțională, a rezistenței arteriolelor pulmonare. Cu timpul, această hipertensiune provoacă leziuni arteriolare pulmonare, mărind și mai mult hipertensiunea pulmonară, cu grave consecințe hemodinamice și clinice.

Dacă presiunea pulmonară crește prea mult, sensul șuntului se schimbă și apare cianoza care predomină în partea inferioară a corpului.

Aspecte clinice :

a) Canalul arterial fără hipertensiune pulmonară este cel mai frecvent. Simptomele sînt discrete în timpul copilăriei, de aceea diagnosticul este stabilit printr-un examen întîmplător. Cînd canalul este mai larg, poate exista o ușoară dispnee de efort și întîrziere somatică.

Semnele fizice se conturează bine la vîrsta de 4 - 5 ani. Sediul lor este în spațiul doi parasternal stîng; se găsește un tril, mai mult sau mai puțin accentuat, dar caracteristic este un suflu sistolo-diastolic continuu, cu o întărire sistolică, comparabil cu zgomotul unei locomotive cu abur într-un tunel. Sînt cazuri - e adevărat mai rare - cînd se percepe numai un suflu sistolic.

Semnele periferice sînt cu atît mai ușor de găsit cu cît copilul crește. Ele sînt asemănătoare cu cele din insuficiența aortică : puls amplu, depresibil, o diferențială mare între tensiunea arterială maximă și cea minimă, care se mărește și mai mult după efort, printr-o ușoară creștere a maximei și o puternică diminuare a minimei.

Examenul radiologic. Cordul este cel mai adesea normal. Dacă debitul este mare, se remarcă o creștere a convexității marginii stîngi. Arcul mijlociu este bombat și pulsatil în partea sa superioară. Ramurile arterei pulmonare sînt animate de bătăi exagerate, cunoscute sub numele de "dans hilar", analog cu acela din insuficiența aortică.

Electrocardiograma este cel mai adesea normală.

La cateterism se obțin următoarele date : sonda trece succesiv din artera pulmonară în canalul arterial și aorta descendentă, dînd o imagine foarte caracteristică. Oximetria arată creșterea saturației sîngelui în oxigen în artera pulmonară față de cea din ventriculul drept.

Angiocardiograma poate preciza anatomia canalului.

În lipsa acestor examene mai greu de realizat, ansamblul semnelor menționate ne permite să stabilim un diagnostic aproape de certitudine.

Evoluția. Canalul arterial fără hipertensiune pulmonară este bine tolerat, mai ales dacă șuntul nu este mare. Mai tîrziu, prognosticul este întunecat de posibilitatea grefării unei endocardite subacute de tip Osler, în special pe extremitatea pulmonară a canalului.

Tratament. Date fiind riscurile expuse, se recomandă intervenția chirurgicală, chiar în formele bine tolerate.

Vîrsta optimă pentru intervenție este între 3 - 15 ani, cu mortalitate sub 1 %. Intervenția constă într-o dublă ligatură la extremități, urmată de secțiunea canalului.

Mulți bolnavi cu endarterită grefată pe o persistență a canalului arterial s-au vindecat numai după efectuarea intervenției chirurgicale.

b) În forma cu hipertensiune pulmonară, semnele funcționale fiind mai accentuate, există dispnee chiar în repaus; hipotrofia este accentuată, sînt frecvente infecțiile pulmonare, apar semne de insuficiență cardiacă. Cînd guntul devine bidirecțional apare cianoza. În acest caz, este indicată intervenția chirurgicală, imediat după precizarea diagnosticului.

97. 2) Comunicările interventriculare

Acestea reprezintă malformațiile cel mai des întîlnite, la sugar reprezentînd 25 - 30 % din cardiopatii. Boala a fost descrisă de Roger în 1879; astăzi această denumire este rezervată însă numai formelor ușoare, fără semne funcționale.

Comunicarea este de obicei situată în partea superioară și anterioară a septului interventricular.

Forma ușoară (boala Roger) se caracterizează printr-o cvasiabsență a semnelor funcționale, care contrastează cu o simptomatologie fizică "zgomotoasă". Aceste semne fizice sînt :

- la palpare se percepe un fremisment sistolic, care este însă inconstant;

- la ascultație este prezent un suflu sistolic puternic, al cărui maxim de intensitate este în zona mezocardiacă, în spațiul 3 - 4 parasternal stîng.

Suflul începe cu primul zgomot, pe care-l acoperă și se prelungește pînă la zgomotul al doilea pe care-l maschează; suflul este fix, independent de poziția bolnavului. Se propagă în toate sensurile, ca spițele unei roate, dar mai intens în jos și la dreapta; se poate accentua cu vîrsta.

Imaginea radiologică a inimii nu este modificată. Cîmpurile pulmonare sînt normale. Electrocardiograma are aspect normal.

Cateterismul precizează existența unui gunt moderat stînga-dreapta la nivel ventricular, cu presiuni ventriculare drepte și pulmonare normale.

Malformația este compatibilă cu o viață normală, dar trebuie semnalată frecvența relativă a endocarditei bacteriene.

Comunicări interventriculare cu gunt stînga-dreapta important

Așa cum am menționat, frecvența C.I.V. este mult mai mare la sugar față de copilul mai mare, adolescent sau adult, pentru că :

- formele precoc mortale, care se întîlnesc destul de des în primele 6 luni de viață evoluează grav cu deces, deci dispar; odată trecută această vîrstă, mortalitatea diminuează rapid, și vom găsi forme intermediare (ceva mai bine tolerate) și mai apoi formele simple, descrise anterior (boala Roger);

- multe forme se vindecă spontan în primii ani de viață, prin închiderea defectului septal. Acest fapt este perfect demonstrat și prima dovadă "in vivo" a făcut-o Azevedo în anul 1958, prin cateterism cardiac.

Procentul închiderii spontane este apreciat în jur de 40 %. Desigur, cele mai multe închideri se referă la comunicările nu prea mari, dar se pot închide și orificii care au dus înainte de vîrsta de 1 an la asistolie.

Vîrsta la care se poate produce închiderea spontană este obîgnuit în jur de 7 - 8 ani; se poate însă produce și între 10 - 20 ani.

Inchiderea parțială este o eventualitate și mai frecventă și explică ameliorarea multor comunicări interventriculare după vîrsta de 1 an.

Problemele clinice cele mai dificile sînt puse de comunicările interventriculare largi, care sînt rău tolerate de la început, realizînd la copilul sugar, mai ales între 2 - 6 luni, tabloul complet al unei asistolii severe cu complicații bronho-pulmonare și instalarea hipotrofiei severe.

Forma intermediară se caracterizează prin următoarele :

- hipotrofie moderată;
- episoade infecțioase bronhopulmonare frecvente;
- sufly sistolic caracteristic;
- cardiomegalie cu arc mijlociu proeminent;
- circulație pulmonară excedentară;
- electrocardiograma cu preponderență ventriculară

dreaptă.

Copiii din această categorie trebuie corect supravegheați, dispensarizați îndeaproape, digitalizați cu doze suficiente.

Fiziopatologie

Cu toate că nu există o relație strinsă între suprafața comunicării și gravitatea evoluției, consecințele șuntului sînt minime sub un anumit "prag". Această "suprafață critică" poate fi evaluată la 1 cm^2 pentru 1 m^2 de suprafață corporală.

Formele rău tolerate la sugar apar cînd suprafața defectului septal atinge sau depășește $1/2$ sau $2/3$ din cea a orificiului aortic. Riscul de intoleranță este maximal cînd comunicarea interventriculară atinge sau depășește suprafața orificiului aortic.

Contrar opiniilor mai vechi, sediul defectului septal nu are importanță asupra toleranței pulmonare.

Un alt factor care condiționează șuntul este și rezistența vasculară pulmonară.

Debitul sanguin este mai mare în sistemul care opune o rezistență mai mică. Astfel, dacă rezistența vasculară pulmonară este crescută, debitul pulmonar va fi limitat, iar șuntul stînga-dreapta va fi mic. Dacă dimpotrivă, rezistența este mică, debitul pulmonar se va mări considerabil (deci și șuntul) în detrimentul debitului aortic.

Tratamentul medical constă în antibioterapie în cazul infecțiilor pulmonare, o digitalizare continuă (după un tratament de atac cu doze mari). Digitalizarea va înceta numai dacă indicele cardio-toracic scade sub 0,55.

Tratamentul diuretic este discutabil la acești copii, adesea denutriți și deshidratați. Administrarea potasiului este indispensabilă.

Tratamentul chirurgical

În trecut s-a propus cerclajul arterei pulmonare (pentru a-i mări rezistența); este operația lui Damman-Müller, cu o tehnică relativ simplă, dar rezultate mediocre și chiar riscante.

Tendința actuală a tratamentului chirurgical este corectarea peretelui chiar de la prima intervenție.

Intervenția chirurgicală este indicată în toate cazurile cu circulație pulmonară excedentară, chiar moderată, atât timp cât există un șunt stînga-dreapta.; șuntul dreapta-stînga constituie o contraindicație a intervenției, căci leziunile arteriolare pulmonare au devenit ireversibile.

Vîrsta optimă pentru tratamentul chirurgical este 5 - 7 ani (dacă se poate temporiza).

3) Comunicările interatriale sînt destul de frecvente, simpla dehiscență a fosei ovale este întîlnită la 25 % din indivizi, dar nu dă nici un semn patologic și nu trebuie considerată ca o veritabilă anomalie.

Din punct de vedere anatomopatologic, comunicările interauriculare pot fi împărțite în trei tipuri distincte :

a) Ostium secundum. Defectul este localizat în fosă, dar se poate extinde spre vărsarea venei cave inferioare și aceasta să fie călare pe sept sau să se verse în întregime în atriul stîng.

b) Ostium primum. Este o comunicare joasă, situată imediat deasupra plangeului atrio-ventricular. Se asociază adesea cu anomalii ale valvei mitrale, mai rar cu ale tricuspidei.

c) Comunicarea înaltă, proximală, de tip sinus venos. Este situată în apropierea vărsării venei cave superioare. Se poate însoți cu anomalii de întoarcere a uneia sau mai multor vene pulmonare; uneori vena cavă superioară se deschide în ambele atri.

Fiziopatologie. Prin trecerea sîngelui din auriculul stîng în cel drept, rezultă o mărire mai mult sau mai puţin accentuată a fluxului ventricular drept şi pulmonar, care condiţionează evoluţia clinică, radiologică, electrică şi hemodinamică a bolii :

- dilatarea arborelui arterial pulmonar şi hiperpulsatilitatea arterelor pulmonare (consecinţă a măririi debitului sistolic ventricular drept);

- semne electrice de supraîncărcare auriculară şi ventriculară dreaptă;

- mărirea inconstantă a presiunii arterelor pulmonare (legată de mărirea debitului);

- evoluţia posibilă, dar tardivă, spre o arteriolită pulmonară, cu mare hipertensiune pulmonară, insuficienţă ventriculară dreaptă şi uneori inversarea şuntului şi cianoza.

Aspecte clinice :

a) Ostium secundum. Această anomalie este suportată excelent; copilul nu acuză nici o jenă funcţională şi nu are deficit staturo-ponderal. Se notează doar moderată dispnee de efort, iar în cazuri mai rare, cu şunt important, se produc bronşite repetate, oboseală, dispnee de efort. Insuficienţa cardiacă este rară înainte de a 3 - 4-a decadă.

Ascultaţia cordului relevă suflu sistolic, de intensitate mijlocie la nivelul primelor spaţii intercostale stîngi, parasternal, asociat cu o dedublare constantă a zgomotului doi şi de asemenea în focarul pulmonarei.

Cînd comunicarea este foarte mare, se poate asculta, în regiunea xifoidiană, suflu diastolic determinat de trecerea volumului mare de sînge prin tricuspidă.

Examenul radiologic aduce diagnosticului elemente decisive. Volumul cardiac este mărit, pe seama cavităţilor drepte, arcul mijlociu stîng bombează şi este pulsatil în contrast cu arcul aortic mic. Ramurile arterei pulmonare sînt lărgite, pulsatile, pînă în ramificaţiile lor. În O.A.S., marginea anterioară a inimii se apropie de peretele toracic.

Electrocardiograma indică bloc incomplet drept, aproape constant; acesta nu este însă caracteristic, întâlnindu-se și în alte cardiopatii, chiar la subiecții normali.

Axa QRS este adesea deviată la dreapta, unda P poate fi normală sau amplă și ascuțită.

Cateterismul cardiac arată că sonda se angajează prin comunicare și permite aprecierea sediului acesteia; este deci proba directă a existenței comunicării. Oximetria arată o creștere a saturației sîngelui în oxigen în auriculul drept, probă indirectă a existenței șuntului stîng-drept la etaj auricular.

Presiunile intraventriculară dreaptă și în arterele pulmonare sînt în general puțin mărite și debitul sanguin este mult mai ridicat în mica circulație decît în marea circulație (raportul poate atinge 3 sau 4 la 1).

Evoluție. Complicațiile și insuficiența cardiacă sînt rare la copil. Menționăm că infecția osleriană nu există în C.I.A. izolată. Supraviețuirea este de 40 - 50 ani.

Tratamentul este chirurgical. Inchiderea comunicării se face sub hipotermie și circulație extracorporeală. Mai rar putem fi obligați să operăm înainte de 5 - 6 ani. Mortalitatea postoperatorie este redusă (după unii autori, de 0,5 - 0,8 %).

b) Ostium primum. În mod obișnuit apar semne destul de precoce, legate de creșterea debitului pulmonar : dispnee de efort, infecții respiratorii frecvente, insuficientă creștere în greutate.

Fenomenele ascultatorii cardiace au aceleași caractere ca și în forma precedentă. De asemenea se ascultă un suflu sistolic dulce în partea superioară a marginii sternale stîngi și un suflu diastolic în regiunea xifoidiană.

Examenul radiologic arată o mărire mai accentuată a cordului decît în forma precedentă. Deși adesea există regurgitare mitrală (în cazul cînd este și o fantă a valvului mari a mitralei care determină o insuficiență mitrală), atriul stîng nu este mărit, căci sîngele trece prin comunicare spre dreapta. Numai în cazul unei comunicări mici, care limitează șuntul stînga-dreapta,

se remarcă dilatarea cavităților stîngi.

Cînd ostium primum se asociază cu fanta valvei mitrale, care duce la insuficiență mitrală, vorbim de un canal atrio-ventricular comun la care inconstant se poate asocia :

- o fantă a valvei septale a tricuspidei (insuficiență tricuspidiană);

- o comunicare interventriculară.

În acest caz este vorba de o anomalie complexă, legată de o tulburare a dezvoltării septului intermediar.

Electrocardiograma este caracteristică prin asocierea axei stîngi QRS, cu un bloc (incomplet) drept.

În cazul canalului atrio-ventricular comun, tratamentul chirurgical este dificil, căci se corectează greu "fuga" mitrală și /sau tricuspidiană.

Cardiopatii cu sunt veno-arterial

Dintre malformațiile cu cianoză (care le caracterizează), vom studia în primul rînd tetralogia Fallot.

93. Tetralogia Fallot este cel mai des responsabilă de așa numita maladie albastră.

Este legată de tulburările produse în evoluția caracteristicului "bulbus cordis", reprezentat prin :

- stenoza arterei pulmonare;
- comunicare interventriculară;
- dextropoziția aortei, care se găsește călare pe cei doi ventriculi și
- hipertrofia ventriculului drept.

De fapt, primele două din aceste elemente sînt suficiente pentru a denumi sindromul, căci încălecare a aortei este mai mult o noțiune hemodinamică, decît necesitate anatomică, iar hipertrofia ventriculară dreaptă nu este decît consecința stenozei pulmonare și a largii comunicări interventriculare.

Anatomie patologică. Stenoza pulmonară este cel mai adesea localizată pe infundibul. Mai rar, orificiul arterei poate fi strîmtorat. Trunchiul pulmonarei și cele două ramuri ale sale sînt mici.

În cazurile în care există o stenoză valvulară pulmonară, se poate găsi o dilatare suprastricturală a vasului. Obişnuit, cu vîrsta, subiectul poate trece prin 4 faze evolutive: o fază precianotică, una de tranziţie, una cianotică şi în sfîrşit o fază cu cianoză extremă. Unii nou-născuţi, cu stenoză strînsă, prezintă de la început faza cianotică.

Semnele clinice sînt funcţionale şi fizice.

Semnele funcţionale : dispneea, mai ales de efort, cedează la repaus. În momentul cînd copilul începe să se ţină în picioare şi vrea să meargă, cianoza şi dispneea se intensifică.

Unii copii totuşi sînt capabili să meargă cîteva sute de metri fără dispnee, dar alţii nu pot merge decît cîţiva metri. Cînd sînt obosiţi, iau poziţia particulară "pe vine".

Suportă greu frigul, cît şi căldura mare; se plîng de cefalee şi tulburări de vedere, legate de cianoză.

Semnele fizice sînt dominate de cianoza mai mult sau mai puţin accentuată. Este permanentă, dar are pusee paroxistice care se pot întovărăşi de sincope sau crize convulsive. Degetele devin cu timpul hipocratice. Examenul fundului de ochi arată modificările consecutive cianozei.

Dezvoltarea psiho-motorie şi staturo-ponderală sînt încetinite. Întîrzierea ponderală este mai frecventă ca cea staturală.

Dentiţia este într-o stare precară, cu o slabă calcifiere a dentinei.

Ca manifestare hematologică, poliglobulia apare concomitent cu cianoza, ca o reacţie secundară a hipoxiei tisulare.

La copilul mic însă, concentraţia de Hb în hematii poate fi scăzută ca în anemia hipocromă hipersideremică a sugarului. Această "anemie relativă" trebuie combătută prin administrare de preparate de fier.

S-a mai semnalat la copiii de 1 - 2 ani o trombopenie marcată, o scădere moderată a factorilor I şi VIII şi a fibrinogenului, ceea ce face să se presupună existenţa unui grad de coagulare intravasculară cronică.

La ascultație percepem un suflu sistolic cu maximum în spațiul 2 - 3 parasternal stîng, care iradiază pe întreg toracele, dar mai mult spre clavicula stîngă. De intensitate variabilă, suflul poate lipsi, așa că în nici un caz o ascultație normală nu poate elimina diagnosticul.

Examenul radiologic este foarte valoros. În multe forme obișnuite nu se întîlnește imaginea de cord "în sabot", totuși se poate constata cu ușurință :

- absența arcului mijlociu, cu "golful" pulmonarei;
- vîrfurile cordului ridicat deasupra diafragmului din cauza hipertrofiei ventriculului drept;
- hilurile și cîmpurile pulmonare sînt deosebit de luminoase din cauza diminuării debitului în arterele pulmonare.

La copilul mai mare, inima "în sabot" este caracteristică.

În poziția C.A.S., se găsește "fereastra clară a pulmonarei", în bucla crossei aortei, unde în mod normal, se vede opacitatea arterelor pulmonare.

Electrocardiograma arată în toate cazurile o deviație la dreapta a axului electric al inimii.

Diagnosticul se completează cu următoarele examene complementare :

Cateterismul - sonda pătrunde greu în artera pulmonară stenozată. Presiunea în interiorul acestui vas este mică, cu variații minime între sistolă și diastolă. În schimb, în ventriculul drept găsim o hipertensiune importantă, mărturia efortului de a învinge obstacolul.

Angiocardiografia arată dilatarea cavităților drepte, o aortă largă, în dextropoziție și artera pulmonară stenozată.

Evoluție. Dintre malformațiile cardiace cianogene, tetrada Fallot permite (după ce s-a trecut vîrsta de 18 luni - 2 ani), o supraviețuire relativ lungă, copilul fiind însă capabil de o activitate limitată. Ei sînt infirmi din cauza dispneei, au o creștere diminuată și o evoluție psihică mediocră. Sînt amenințați de complicații, cum ar fi hemiplegia și cecitatea.

De aceea, cei mai mulți bolnavi nu depășesc pubertatea și puțini ajung la vîrsta adultă.

Tratamentul medical se adresează crizelor de dispnee paroxistică : copilul va fi așezat în poziție genu-pectorală, se va administra oxigen. Se insistă asupra rolului fierului care combat anemia, stare ce favorizează apariția crizelor de dispnee.

Propranololul, un miligram/ kg. administrat per os, de 3 ori pe zi, previne apariția crizelor.

Fenerganul ameliorează dispneea.

Infecțiile vor fi tratate energic cu antibiotice, iar hidratarea atentă se indică în caz de febră, vărsături, diaree.

Tratamentul chirurgical poate fi paliativ sau - cum este și tendința actuală - corector.

Intervențiile paliative : prima operație a fost efectuată în anul 1944, de Blalock în colaborare cu Helen Taussig, la un copil în vîrstă de 15 luni. Principiul acestei intervenții (ca și a altora cu caracter paliativ), constă în anastomoza unui vas sistemic (subclavicular sau trunchiul brahiocefalic) cu artera pulmonară, dincolo de stenoză, pentru ca o parte din sîngele mixt conținut în aortă să ajungă la plămîn, pentru a se oxigena.

Operația Waterston efectuează o anastomoză latero-laterală între aortă și artera pulmonară.

Ameliorarea este evidentă: cianoza și dispneea diminuează, poliglobulia se reduce, numărul de hematii devenind normal.

Eficacitatea menționată nu este definitivă, riscul greșării unei endocardite maligne Osler rămînînd ridicat.

Chirurgia corectoare a fost realizată de Lillehei . Ea constă în închiderea comunicării interventriculare, rezecția stenozei pulmonare și aplicarea unei proteze pe partea superioară a ventriculului drept, pentru a mări camera de expulzie a acestuia.

Necesită circulație extracorporeală, însă riscurile operatorii sînt din ce în ce mai mici.

94. Trilogia Fallot constă din stenoza arterei pulmonare, comunicare interatrială și hipertrofia ventriculului drept.

Stenoza arterei pulmonare este, în general, numai de tip valvular, prin fuzionarea sigmoidelor cu un orificiu central foarte redus, restul arterei pulmonare fiind de calibru normal.

Astăzi, această malformație este descrisă sub numele de stenoza arterei pulmonare cu sept interventricular intact.

Boala este moderat cianogenă, dispneea nu prea accentuată, dezvoltarea pondero-staturală relativ satisfăcătoare. Formele cu stenoză accentuată sînt însă rău tolerate, jumătate din decese survenind în primele 6 luni.

La ascultație există un suflu sistolic cu maximum de intensitate în extremitatea internă a spațiilor 2 și 3 intercostale stîngi.

Radiologic, artera pulmonară este dilatată în aval de stenoză, dar cîmpurile pulmonare sînt clare din cauza irigației reduse.

Tratamentul, la sugar, a fost efectuat prima oară de Brock în anul 1948. Intervenția constă în introducerea în ventriculul drept al unui valvulotom, care secționează valvulele sigmoide sudate. Rezultatele intervenției chirurgicale sînt bune.

Complexul Eisenmenger este o malformație rară, definită prin asocierea unei comunicări interventriculare, dextropoziție a aortei și hipertrofia ventriculului drept. Am putea deci spune că se deosebește de tetralogia Fallot prin faptul că artera pulmonară, nu numai că nu este stenozată, ci din contra este dilatată.

Astăzi, pentru autorii moderni, complexul Eisenmenger este socotit o varietate de comunicare interventriculară cu hipertensiune pulmonară severă.

Clinic, există cianoză moderată și suflu sistolic situat în partea internă a spațiului 3 intercostal stîng.

La examenul radiologic se remarcă o evidentă dilatare și pulsilitate a arterei pulmonare și a ramurilor sale principale. Arcul mijlociu poate bomba, vîrfurile cordului poate fi ridicat.

Electrocardiograma indică o hipertrofie ventriculară

dreaptă.

Cateterismul cordului precizează diagnosticul de comunicare interventriculară și confirmă dextropoziția aortei prin trecerea directă a cateterului din ventriculul drept în aortă. Măsurând presiunea în artera pulmonară constatăm că este crescută.

Prognosticul este mai bun ca în tetradă, dar majoritatea bolnavilor nu depășesc 30 ani.

Tratamentul chirurgical, până în prezent dă rezultate mediocre.

95 : Transpoziția vaselor mari este o malformație frecventă (8 - 10 % din cardiopatiile congenitale) și gravă. Nu se raportează decât la sugar și copilul mic, căci durata de supraviețuire este redusă, 90 % dintre acești copii se pierd în primul an de viață.

Elementul de bază este inversiunea la origine, a celor două trunchiuri arteriale : aorta naște din ventriculul drept și artera pulmonară din ventriculul stâng. Intoarcerile venoase la inimă se fac normal.

Supraviețuirea nu este deci posibilă, decât dacă există comunicări între cele două circuite, drept și stâng, permițând un amestec de sânge (comunicare interauriculară, interventriculară, canal arterial, izolate sau asociate).

În forma obisnuită, artera pulmonară și ramurile sale sînt dilatate.

Semne clinice. Primele simptome se manifestă foarte precoce, cianoza apărînd din primele ore, această malformație fiind una din cele mai cianogene.

Dispneea de la naștere, împiedică sugarul de a se alimenta normal. În sfîrșit, foarte precoce apar și semne de insuficiență cardiacă congestivă.

Ascultația nu aduce lămuriri decisive; adesea nu există nici un suflu, iar alteori se poate decela un suflu sistolic, de intensitate variabilă, laterosternal stîng.

Electrocardiograma este puțin evocatoare, axul QRS este deviat la dreapta.

Examenul radiologic oferă cele mai multe date și permite adesea diagnosticul, cel puțin în forma tipică. Cordul este mărit de volum în ansamblul său, revărsat la dreapta și cu exagerarea arcului inferior stîng. Ramurile arterei pulmonare sînt largi și pulmonii foarte încărcați de sînge. Un element de diagnostic important este mărirea progresivă a volumului cardiac.

Alte examene complementare sînt mai rar necesare, căci diagnosticul este stabilit la sugăr de :

- cardiopatie cianogenă cu plămîni hipervascularizați;
- cardiomegalie rapid progresivă;
- insuficiență cardiacă.

Cateterismul, dacă este făcut, poate arăta trecerea sondei din ventriculul drept în aortă, pe un traiect foarte extern, diferit de cel din boala Fallot. Presiunile sînt egale în ventriculul drept și aortă. Dozările de oxigen pot pune în evidență șunturi compensatoare.

Angiocardiografia arată că aorta este injectată, plecînd din ventriculul drept, iar artera pulmonară din ventriculul stîng. Se pot vedea de asemenea și eventualele șunturi. Din profil se vede că aorta este totdeauna în fața arterei pulmonare, în contrast cu situația normală.

Evoluție. Supraviețuirea peste 2 ani este excepțională. Formele cele mai severe sînt cele fără comunicare interventriculară.

Tratament. S-au făcut numeroase încercări de a corija malformația, dar cu rezultate descurajatoare.

S-a propus de exemplu a se crea o comunicare largă interauriculară, pentru a mări amestecul de sînge intracardiac; operația este gravă și nu permite să se spere decît la o mică prelungire a supraviețuirii. Introducerea septotomie atriale cu balonaș și perfecționarea intervenției chirurgicale a schimbat totuși fundamental evoluția bolii în centrele specializate.

Dintre cauzele de deces postoperator se notează mai frecvent accidente vasculare.

B O L I L E D I A R E I C E A L E S U G A R U L U I

BOALA DIAREICA (DISPEPSIA ACUTA SIMPLA)

Definiție : Boala diareică este o malabsorbție a apei și electroliților la nivelul intestinului, ce duce la excreția accentuată a acestora odată cu conținutul intestinal, soldându-se cu pierderi ponderale.

Dacă pierderile sînt sub 5 % din greutatea anterioară îmbolnăvirii, este o diaree ușoară, simplă (dispepsie acută simplă).

Dacă pierderile ponderale sînt între 5 - 10 % din greutate, este o diaree gravă, iar dacă pierderile depășesc 10 % din greutate vorbim de toxicoză prin exicație de cauză diareică sau boală diareică anhidremică, toxică. b.d.d.t.

Diareea acută simplă

53.

Etiologie. Pot intra în joc următorii factori :

1. Factorul constituțional are desigur o importanță mai redusă, dar nu poate fi neglijat.

1. Sînt copii care au o excitabilitate neurovegetativă crescută, astfel încît reacționează prin scaune numeroase la excitanți minimi foarte variați.

2. De asemenea, sînt diarei în cazul carențelor imunitare primitive (celulare sau umorale : agamaglobulinemie, boala Bruton). În aceste cazuri copiii, făcînd boli infecțioase frecvent, vor face și infecții digestive.

3. În cazuri mai rare se produc reacții anafilactice față de laptele de vacă (nu tolerează beta-lactoglobulina). Reacția se manifestă prin diaree și vărăsturi. În serul acestor copii se decelează anticorpi față de proteinele din laptele de vacă.

Boala este frecventă, dar se diagnostichează mai greu. Ea apare la cîțva timp după introducerea laptelui de vacă. Concomitent, dacă se introduce și făinosul, nu se știe exact care este factorul responsabil de diaree.



Cercetări efectuate în Clinica a II-a Pediatrică, au arătat un test de transformare limfoblastică pozitiv în prezența laptelui de vacă.

Testul a fost negativ în prezența laptelui de femeie sau în prezența proteinei laptelui de capră.

Tratamentul constă în eliminarea laptelui de vacă, administrare de lapte de femeie, apoi carne mixată.

4. Boala celiacă - este o intoleranță ereditară la gluten și se manifestă de la început prin scaune diareice.

Glutenul este fracțiunea proteică din făina de grâu. Aluatul este ca un bol elastic; spălând acest bol vom îndepărta amidonul și ceea ce rămâne este glutenul. Gliadina este o fracțiune de gluten.

La vârsta de 3 - 4 luni, când începe diversificarea alimentației, la 3 - 4 zile după administrarea făinosului, apare o diaree cu scaune nedigerate, voluminoase și meteorism abdominal. Treptat, se instalează malnutriția și copilul devine cașectic. Diagnosticul se poate confirma prin biopsie intestinală care evidențiază o mucoasă intestinală aplatizată, fără vilozități.

Există și o infiltrație limfo-monocitară în mucoasa intestinală.

Pentru diagnostic se poate efectua și proba la xiloză.

Xiloza este o pentoză ce se absoarbe pasiv, fără să necesite un proces enzimatic local la nivelul enterocitelor. În mod normal se absoarbe din intestin în sânge și în primele 4 - 5 ore de la ingestie, o găsim în procentaj de peste 20 % în urină.

În boala celiacă, xiloza nu se mai absoarbe datorită lipsei vilozităților intestinale și xilozuria va fi foarte redusă. Evident, că și xilozemia va avea valori reduse. Proba la xiloză ar constitui o biopsie chimică.

Tratamentul bolii comportă scoaterea din alimentație a derivatelor de grâu care se vor înlocui cu făină de orez sau făină de mălai și alte făinoase ce nu conțin gluten.

Se vor recomanda de asemenea carne mixată, lapte albuminos, iar grăsimile vor fi introduse progresiv, întrucât atrofia

vilozităților duce și la intoleranța pentru grăsimi.

Vilozitățile se vor reface foarte greu într-un interval de 6 luni - 1 an. Semnele clinice (diareea) vor dispărea. Înșă, dacă se va reintroduce glutenul în alimentație, boala reapare, iar leziunea histologică se va reinstala. (Vilozitățile intestinale dispar mai repede decât au reapărut).

Boala celiacă poate dura toată viața, de aceea este recomandabil ca acești copii să evite glutenul. După alții boala ar dispărea odată cu vârsta.

Se consideră că procesul de intoleranță este de natură imunologică.

5. Mucoviscidoza, sau maladia fibrochistică este o altă tulburare constituțională frecventă, care se manifestă și prin diaree.

Boala se datorează unei erori în sinteza unor glicoproteine din mucus. Toate secrețiile exocrine sînt mai groase; și secreția exocrină a pancreasului se îngroașă, canalul excretor se astupă și glanda devine fibrochistică.

O manifestare a mucoviscidozei la nou-născut este ocluzia intestinală prin îngroșarea meconiului (ileusul meconial).

Manifestările pulmonare ale mucoviscidozei pot avea un caracter foarte grav.

Foarte multe bronhiectazii la copilul mic se datoresc mucoviscidozei.

Di Santa Agnese a observat că ceea ce semnalase Dorothy Anderson, adică copii ce mureau cu șoc caloric și deshidratări masive, prezentau la necropsie, mucoviscidoză. Autorul explică deshidratarea prin pierderea crescută de apă și sare prin transpirație.

La tubajul duodenal, analiza sucului duodenal indică o lipsă totală sau parțială a enzimelor pancreatice (lipaza, amilaza, tripsina). O probă demonstrativă este și proba transpirației. Se dozează NaCl în lichidul sudoral. Valorile vor fi foarte mari, peste 100 mEq la litru (normal = 20 - 40 mEq/litru). Dozarea potasiului în transpirație dă de asemenea valori crescute.

6. Diareea clorată este foarte rară. Sînt descrise 25 de cazuri. Tulburarea de nutriție este cronică. Sugarul devine malnutrit, cu o evidentă întîrziere psihomotorie. Ionograma plastică arată Na normal, dar clorul scăzut și de asemenea K scăzut. În scaunele diareice NaCl este foarte crescută, peste 100 mEq/litru (normal = sub 30 mEq/litru). Eliminarea urinară de clor este scăzută.

7. A-beta-lipoproteinemia. Tulburările digestive apar din primele luni de viață. Intensitatea acestora este proporțională cu bogăția regimului în grăsimi. Aspectul clinic este acela al unei boli celiace, cu scaune voluminoase, lucioase. Cu timpul se instalează un sindrom neurologic, cerebelos, semne hematologice specifice reprezentate de acantocitoză (hematii cu spiculi-acantocite). Odată cu instalarea sindromului neurologic (ataxie cerebeloasă), apar și modificări retiniene.

Biopsia intestinală este patognomonică. Celulele epiteliale ale vilozităților, în special cele ale apexului, sînt burate de picături de trigliceride. Un alt element major este incapacitatea mucoasei de a forma chilomicroni.

Boala ar fi cauzată de o anomalie de structură a beta-lipoproteinei, care pierde capacitatea de a fixa lipidele, din acest motiv nici mucoasa intestinală nu mai formează chilomicroni.

8. Acrodermatita enteropatică. Este o afecțiune ce apare în primele 8 luni de viață și uneori are sfîrșit letal.

Boala se caracterizează prin diaree și totodată prin apariția de elemente veziculo-pustulo-buloase în jurul gurii și anusului. Părul cade, apar modificări ale unghiilor.

În trecut, afecțiunea era tratată cu saprosan și mexaform. Se pare că este vorba de o deficiență în zinc. Tratamentul se face astăzi prin administrarea de $Zn SO_4$ pe cale orală.

9. Unii sugari au o deficiență ereditară de lactază, extrem de rară și contestată, sau deficite căpătate (frecvente) în urma unor infecții severe, cu intoleranță la lactoză. Apare o diaree acidă de fermentație. Prin biopsie intestinală, morfologic normală, se poate preciza diagnosticul. În fragmentul de mucoasă

intestinală se poate doza lactaza.

În diareile prelungite, tratamentul cu antibiotice determină după câteva săptămâni o hipolactazie căpătată. Proba la xiloză la acești copii nu arată nimic patologic. Eliminarea xilozei este foarte bună. Proba la xiloză poate deci diferenția boala celiacă de o hipolactazie. Se cercetează și proba de supraîncărcare cu lactoză. Ca urmare a acestei încărcări, copilul prezintă diaree enormă, ceea ce orientează diagnosticul spre o hipolactazie.

Tratamentul constă în oprirea antibioticelor și regim dietetic cu lapte fără lactoză. Un asemenea preparat este laptele albuminos (L.A.).

Preparare : la un litru de lapte fiert și răcit la 80° C., se adaugă 3 gr. lactat de calciu pulbere; se formează cheagul de proteine care se spală foarte bine sub jet de apă, pentru a îndepărta urmele de zer, în care se află lactoza.

Ceea ce am obținut este brânza calcică (circa 200 gr. dintr-un litru lapte), pe care o vom dispersa în 850 ml apă distilată sau fiartă și se administrează copilului cu 5 % glucoză sau zaharoză. Diareea dispare și în câteva săptămâni sugarul își corectează deficitul enzimatic. Nu se va depăși 700 ml. lapte albuminos în 24 ore.

II. Factorul alimentar este implicat cu mult mai frecvent. Unele mame comit greșeli grosolane în alimentația sugarului, greșeli ce duc la pierderea echilibrului digestiv și diaree; odată cu administrarea unui regim alimentar corespunzător totul reîntre în normal. Mai ales nou-născuții, imaturii și distroficii reacționează defavorabil la supraalimentație, mai ales când este vorba de o alimentație artificială.

Factorul alimentar face parte din factorii de mediu externi. Lipsa de igienă, promiscuitatea și în special căldura excesivă din timpul verii, au de asemenea un rol important. Căldura excesivă este foarte periculoasă; ea transformă laptele de vacă într-un "bulion" toxic, un excelent mediu de cultură pentru microbi. Căldura exercită și o acțiune directă asupra

macroorganismului, micșorînd peristaltica, scăzînd secrețiile digestive, favorizează staza și implicit iritația mucoasei intestinale. Exerciță și o acțiune depresivă asupra sistemului nervos central. De asemenea toxinele din laptele de vacă, excesul de acizi persistă și după fierberea laptelui.

(54) III. Factorul infecțios este implicat mai ales în sezonul cald și este cel mai important.

În clinică apare un procent de 15 - 20 % de coproculturi pozitive.

Chiar în cazul în care coproculturile rămîn negative, nu se poate infirma o diaree infecțioasă, deoarece tratamentul cu antibiotice începe precoce, iar tehnicile de lucru nu sînt nici ele perfecte.

Factorul infecțios este reprezentat de germenii microbieni, virusuri, agenți micotici. (55)

1. Etiologia microbiană este cea mai frecventă deși rolul ei poate fi demonstrat doar în 30 % din cazuri. Epidemiile din colectivitățile de copii au mai întotdeauna această etiologie. Rezultatele remarcabile obținute în tratamentul diareilor cu antibiotice administrate per os, constituie un argument foarte valoros în sprijinul etiologiei microbiene enterale.

Următoarele varietăți microbiene sînt actualmente considerate în toată lumea ca avînd un rol mai important :

- Încă din 1945 se cunoaște importanța etiologică a colibacililor Escherichia coli enteropatogen (E.C.E.P.) este de mai multe tipuri. Fiecare tip este reprezentat prin două simboluri. Simbolul "O" reprezintă antigenul (somatic), iar "B", de invelis. Toate varietățile patogene au antigenul B. Sușele curen-te de Escherichia coli enteropatogen au două caractere de o deosebită importanță, responsabile de producerea bolii :

a) - capacitatea de colonizare rapidă a jejunului su-garului;

b) - capacitatea de a produce mișcări de apă și electro-liți prin epiteliul intestinal intact, fără invazie locală sau sistemică. Această a doua proprietate se datorește producerii

unor exotoxine ("enterotoxină") care poate fi detectată prin teste imunologice sau imunochimice. Capacitatea de producere a enterotoxinei de către bacterie este determinată de un episom care este un fragment de substanță genetică necromosomică, ce poate fi transmis de la o specie de colibacili la alta prin conjugare sexuală, adică poate trece de la o specie patogenă la alta, care până atunci era nepatogenă (același mod de transmisie genetică îl urmează și factorul "R" de rezistență bacteriană la antibiotice).

William Sutherland a descoperit că cel puțin 12 hormoni "mesageri primari", acționează la nivelul organelor țintă (efectoare), prin intermediul unei substanțe (aceeași pentru toți hormonii). Această substanță este A.M.P.-ul ciclic (adenozin 3, 5, monofosfat ciclic) sau "mesagerul secund". Această substanță este de fapt un întreg sistem enzimatic cu sediul în membrana celulară sau în enterocit.

S-a dovedit ulterior că enterotoxina pe care o sintetizează varietățile enteropatogene de colibacil, activează la nivelul membranei enterocitului adenil-ciclaza; aceasta crește cantitatea de A.M.P. ciclic și creșterea cantității de "mesager secund" produce următoarele fenomene : împiedică absorbția sodiului la nivelul intestinului și totodată produce o mișcare de sodiu și deci și de apă din vasele enterocitului spre lumenul intestinal.

hi! Prezența acestei enterotoxine (exotoxină) poate fi determinată prin dozări imunochimice și dozări biologice. Acest efect al exotoxinei este numit efect "Cholera-like". În holeră un individ adult poate pierde un litru de apă pe oră, astfel că în 10 ore există riscul de moarte.

Dacă cea mai mare parte din tulpinile de *Escherichia coli* enteropatogeni își exercită acțiunea diareică fără a invada epiteliul intestinal, anumite specii produc la copilul ceva mai mare, o diaree cu un sindrom colitic (semne toxemice grave, febră, scaune cu mucus, sînge și celule inflamatorii).

În acest caz, bacteriile se multiplică în colon, unde invadează mucoasa intestinală. Acest efect este numit "Shigella-like", deoarece fenomenele sînt aceleași ca într-o dizenterie.

Cele mai multe epidemii se produc prin efectul "Cholera-like". In epidemiile obisnuite cu Escherichia coli enteropatogen, cum sînt cele din creşe, instituţii închise, sugele sînt producătoare de enterotoxine, se multiplică în jejun, ating mai ales sugarul şi dau un tablou clinic de diaree cu deshidratare severă.

La adulţi, infecţia este cu mult mai uşoară şi după ingestia făcută de voluntari, de 6 - 20 miliarde germeni, s-a produs greaţă, vărsături, febră, diaree, limfocitoză sanguină, dar vindecarea s-a făcut spontan şi rapid.

La sugari însă, prematuritatea şi distrofia constituie factori favorizanţi absoluţi. Deseori, infecţia este intraspitalicească, sursa de infecţie fiind scaunul proaspăt. Deoarece germii trec cu uşurinţă prin aer şi se depun pe obiecte, unde rezistă săptămîni de zile, infecţia se propagă cu multă uşurinţă. La copil, ca şi la adult, după vindecarea clinică poate persista (pînă la 12 luni) starea de purtător.

In afara spitalelor, sursa de infecţie este adultul sănătos purtător (1 - 2 % din totalitatea lor).

Din acest motiv, după vindecarea clinică a unei diarei infecţioase, este necesar un număr de 3 coproculturi negative înainte de externarea copilului.

Tulpinile de Escherichia coli, cel mai des întîlnite sînt : O₁₁₁ B₄, O₅₅ B₅, O₂₆ B₆, O₈₆ B₇, O₁₂₇ B₈, O₁₁₉ B₁₄, O₁₂₅ B₁₅, O₁₂₆ B₁₆, etc.

In ultimul timp se remarcă o incidenţă din ce în ce mai crescută a îmbolnăvirilor cu tipul O₁₂₇ B₈, ce tinde să ia locul de lider ocupat pînă acum de tipul O₁₁₁ B₄.

- Se mai întîlnesc şi alţi germeni ca : Klebsiella (b.Friedländer), piocianicul (pseudomonas aeruginosa), streptococul D (enterococul) şi stafilococul. Etiologia stafilococică poate fi bănuită în diareile survenite după administrarea îndelungată pe cale orală a antibioticelor destinate florei gram negative sau cînd se poate face o însămîntare digestivă de la o infecţie stafilococică ce are altă localizare (piodermită, otită).

Cultivarea stafilococului se face pe mediul Chapman. Joacă un rol etiologic și grupul salmonelilor :

- Salmonella typhi
- " paratyphi A
- " paratyphi B
- " enteritidis
- " typhi murium

și, în sfârșit, grupul binecunoscut al Shigelelor :

- Shigella dysenteriae
- Shigella flexneri.

În acest ultim caz de infecție cu Shigella, copilul are scaune cu sînge și mucus, colici puternice, tenesme rectale. În 10 % din cazuri însă, dizenteria poate evolua ca o diaree simplă, iar coprocultura evidențiază germenul.

2. Rolul virusurilor în etiologia diareei la copil este din ce în ce mai demonstrat.

Virusurile implicate cel mai frecvent sînt rotavirusurile (rota = roată); au mai fost denumite și orbivirusuri.

La copiii bolnavi, mai ales în ziua a 3-a - a 4-a de boală, cînd excreția de virus este maximă, se poate găsi un număr de particule virale de 10^9 - 10^{10} pe gram de materii fecale.

Epidemiologic, rotavirusurile sînt implicate numai în diareile copilului mic, de la naștere pînă la 3 ani, mai rar pînă la 6 ani.

Sînt semnalate epidemii de diaree în secțiile de nou născuți și în creșe.

Contagiozitatea este mare, rata de infecție într-o colectivitate de copii mici, ajungînd la 40 - 70 %.

O parte din numărul celor infectați excretă virusul fără semne de boală (infecții asimptomatice).

Rotavirusurile se izolează mai ales în sezonul rece, declanșînd epidemii de "gastroenterite de iarnă". Cazuri sporadice apar în tot timpul anului.

La examenul microscopic uzual și electron optic, mucoasa apare inflamată; vilozitățile intestinale scurtate, iar celulele epiteliale au aspect modificat.

Aceste leziuni jenează absorbția intestinală, ceea ce se poate pune în evidență prin testul la xiloză.

De asemenea, în enteritele virale nu se găsește o excreție fecală crescută de leucocite, ceea ce le deosebește de enteritele bacteriene și de colita ulcerosă.

Perioada de incubație este de 2 zile, iar perioada de stare 5 - 8 zile, evoluția fiind de regulă favorabilă.

Complicațiile sînt rare, semnalîndu-se cazuri de invaginație intestinală. Diagnosticul se precizează prin examenul electronoptic al scaunului, în care se pun în evidență particule virale în număr mare. Serologic, se recurge la R.F.C., folosindu-se antigen specific.

La sugarii alimentați la sîn, laptele matern conține anticorpi specifici, ce au un rol profilactic. Tratamentul este pur simptomatic.

Pot fi incriminate și alte virusuri : enterita cu virus Norwalk, gastroenterite cu coronavirusuri, adenovirusuri (contestate).

Rolul enterovirusurilor este cert, dar rar.

3. Se atribuie un rol în etiologia dispepsiilor și moniliiei; aceste diaree micotice, apar după un tratament prelungit cu antibiotice, motiv pentru care se recomandă asocierea stamici-nului la tratamentul antibiotic.

58 Diareea parenterală. Există desigur și o etiologie parenterală a diareei, a cărei pondere însă a diminuat treptat pe măsura evidențierii etiologiei microbiene și virale enterale. Este cert însă, că unele regiuni din organism, cum sînt regiunea oto-antrală, regiunea cavumului, care au o bogată inervație neuro-vegetativă strîns legată cu restul organismului. O excitație foarte mică la nivelul acestor regiuni produce o reacție neuro-vegetativă disproporționat de mare față de excitația inițială. Pe fondul bolii de bază cu febră și anorexie apar vărsături și

scaune diareice.

In orice afecțiune , chiar respiratorie mai gravă, există o diminuare a peristalticii sau o accelerare a ei, cu numeroase scaune, deci o diaree parenterală.

Chiar și unele diarei considerate ca parenterale sînt deseori expresia unei infecții adevărate a tubului digestiv fie cu germeni infecțioși primitivi, fie cu germeni de suprainfecție.

Ori de cîte ori în cursul unei infecții parenterale numărul scaunelor crește brusc și simptomatologia digestivă trece pe primul plan, ne vom gândi la această posibilitate și chiar dacă coproculturile rămîn negative, este foarte probabil că sîntem în fața unei infecții adevărate a tubului digestiv.

Cu toate că în general orice dispepsie trebuie considerată a priori ca fiind de origine infecțioasă enterală, exogenă, este util să amintim caracterele dispepsiei enterale și a celei parenterale.

58. Diareea enterală apare de regulă în sezonul cald (alterarea laptelui și infectarea lui, muștele), în focare epidemice, atingînd simultan copii de vîrstă diferită, uneori și adulți. Pentru diareea enterală mai pledează o alimentație artificială sau mixtă, puțin supravegheată, absența oricărui factor infecțios parenteral, caracterul exploziv al semnelor digestive, cu vărsături numeroase, scaune frecvente (8 - 15 pe zi), prezența colicelor abdominale.

In diareile cu coli patogen, scaunele au uneori un aspect și miros spermatic, caracteristic.

Evoluția unei diarei enterale este mai repede influențată de regimul dietetic și de medicația enterală. Copiii au o sete vie și de obicei nu sînt anorexici.

58. Diareea parenterală prezintă următoarele caractere :

- 1) - Este mai frecventă în sezonul rece;
- 2) - La copilul alimentat la sîn este de presupus că diareea are o cauză în afara tubului digestiv, dar, sînt și infecții enterale cu bacili dizenterici sau coli la copilul alimentat exclusiv la sîn;

3) - Existența unui focar de infecție parenteral, pledează pentru această etiologie;

4) - Febra precede cu 3 - 4 zile apariția diareii, fiind în general mai de durată, mai tenace;

5) - Durerea vie a copilului care țipă adesea la orice atingere constituie un simptom de otită;

6) - Vărsăturile sînt mai numeroase, mai persistente și cedează mai greu la corectarea regimului alimentar;

7) - Anorexia, disfagia dureroasă, însoțesc frecvent rinofaringita, otita, otoantrita în contrast evident cu setea vie din diareea enterală;

8) - Evacuările intestinale, sînt mai puțin frecvente, 4 - 5 scaune pe zi, scaune de cele mai multe ori nedigerate și alcaline;

9) - Răspunsul la regimul dietetic și medicație enterală este mai puțin favorabil, iar recăderile sînt frecvente;

10) - Se vindecă după tratarea infecției parenterale.

Simptomatologia diareei.

Așa cum diferă patogenia, diferă și debutul, care uneori este lent, progresiv, iar alteori brusc.

În primul caz, după o primă perioadă de subfebrilitate și inapetență, apar 3 - 4 scaune pe zi, mai fluide și determină un eritem fesier. Copilul este mai palid, creșterea în greutate se oprește, turgorul diminuează. Apoi scaunele devin mai frecvente 5 - 6 - 8 pe zi, cu un aspect net patologic, iar curba ponderală scade sensibil, uneori cu mai mult de 100 gr. pe zi.

În multe cazuri debutul este brutal și sugarul are de la început 8 - 10 scaune în 24 ore, însoțite de colici abdominale. Pot exista vărsături care uneori domină tabloul clinic, dar uneori lipsesc chiar în forme mai severe.

În general, vărsăturile sînt mai degrabă un indiciu al iritației sistemului nervos central și de aceea se înfilnesc mai constant în formele parenterale. În lichidul de vărsătură găsim de obicei lapte coagulat, mucus, acizi grași volatili.

Febra, care de obicei nu depășește 38°C ., în formele infecțioase poate fi mai mare. Hipertermia rezultă atât din lipsa de apă, care produce o tulburare fizică a procesului de termoliză, cât și prin acțiunea diferitelor substanțe toxice provenite din procesele catabolice, asupra centrului termo-reglator.

Simptomul dominant îl constituie însă diareea. Scaunele pot avea diferite aspecte : semi-lichide, muco-grunjoase, cu fragmente albicioase (grunji) formate din acizi grași și săpunuri de calciu, pe alocuri cu mucus galben-verzui.

Alteori, scaunele sînt lichide, cu multă apă, ce lasă pe scutec un halou mare. Aceste scaune sînt spumoase, emise în jet, acide, de fermentație. În alte cazuri, scaunele au un aspect spermatic.

Culoarea scaunului diareic este cel mai adesea galben verzui sau verde; uneori se pot observa scaune maronii, în cursul dietei hidrice ("scaune de ceai"). Culoarea verde se datorește oxidării bilirubinei în biliverdină de către fermenții oxidanți furnizați de numeroasele leucocite din scaunul patologic. Dacă oxidarea se produce după emisia scaunului, la aer, semnificația este cu mult mai bună.

Scaunul diareic apare ca rezultat al excitării peristaltismului prin factori iritativi, locali sau prin intermediul sistemului nervos central. Bacteriile produc o scădere a secrețiilor gastrointestinale, o iritație locală, ceea ce perturbă procesele digestive și resorbția. Prin cele două mecanisme "Shigella-like" și "Cholera-like" se realizează pierderi mari de sodiu și totodată și apă. Exotoxina produsă de germenii, prin activarea adenilciclazei crește acțiunea A.M.P.-ului ciclic declanșînd tulburări în resorbția apei și electroliților.

Dezintegrarea foarte rapidă a conținutului intestinal de către flora microbiană abundentă produce o mare cantitate de acizi (acetic, butiric, lactic), de amine, care împreună cu exotoxinele microbiene, constituie un puternic factor iritant pentru mucoasa tubului digestiv și pentru aparatul neuro-vegetativ local.

Această iritație se traduce prin peristaltism intens care vehiculează rapid chimul prin tubul digestiv. Apa și celelalte substanțe nu se mai resorb. Astfel apare diareea.

Mirosul rînced și reacția acidă indică tulburări de absorbție a lichidelor.

Mirosul acru și fermentația sînt caracteristice pentru hidrocarbonate.

Reacția alcalină și mirosul putred indică o tulburare în absorbția proteinelor. Reacția alcalină poate apare și în absența aportului oral în proteine, prin descompunerea bacteriană a sucurilor intestinale. Iritația duce la formarea mucusului.

Caracterele scaunului se apreciază corect numai la cele recent eliminate. Scutecele cu scaune păstrate după emisie, uscate, falsifică în general favorabil părerea despre aspectul scaunelor.

Examenul chimic al scaunului s-a bucurat mult timp de o reputație necorespunzătoare. Evident, că lipidele, cazeina nedigerată, amidonul, sînt adesea prezente, nu din cauza unei intoleranțe sau a unei lipse de digestie a uneia din aceste substanțe, ci datorită tranzitului intestinal foarte rapid, care face ca resorbția să fie insuficientă.

În schimb, coprocultura a adus o contribuție însemnată la cercetarea etiologică. Ea va fi făcută înainte de tratamentul cu antibiotice, pentru a nu obține rezultate fals negative.

Coprocultura va trebui repetată. Uneori, după primele coproculturi negative, poate apare o coprocultură pozitivă pentru salmonella.

Coprocitograma este utilă. Se efectuează două frotiuri din scaun; unul va fi colorat cu Gram, iar celălalt cu Giemsa. Dacă în frotiul colorat Gram găsim numeroși bacili Gram negativi, probabil este vorba de un colibacil. Dacă vom găsi coci Gram (+) este vorba de o diaree cu stafilococ. În caz de floră polimorfă nu se poate trage o concluzie.

Dacă în frotiul colorat Giemsa vom găsi celule inflamatorii, acesta este un argument pentru a susține o etiologie microbiană. Dacă nu găsim nici un leucocit, va fi vorba probabil de o

diaree parenterală sau virală.

Alte semne însoțitoare ale diareii sînt : meteorismul abdominal, starea de neliniște, colicile abdominale, manifestate prin frecarea călcîielor cu producerea de ulcerații, apariția eritemului fesier, intertrigo.

Meteorismul abdominal este consecința acumulării gazelor formate prin fermentație intestinală, la care se mai poate adăuga un grad de pareză a musculaturii netede intestinale.

Dacă pierderea de lichide prin scaune și vărsături este mai mare, apare oligurie.

Uneori, în condiții de mediu nefavorabile, tulburările diareice au un aspect recidivant, instalîndu-se o diaree subacută, care distrofiază copilul.

Tulburarea metabolismului hidrosalin este discretă și adesea fără traducere clinică în diareea simplă. Scăderea în greutate este consecința pierderilor de apă și nu se poate pune în legătură cu pierderile organice. Există desigur tulburări metabolice determinate de vărsături numeroase cu pierdere de Cl^- și K^+ , scaune numeroase prin care se pierde Na, cu tendință de acidoză. Pentru a preciza limitele nosologice ale diareii simple, trebuie subliniat că în această formă nu există semne toxice, iar pierderea ponderală nu depășește 5 %. 5 %

Starea generală este bună sau foarte bună, pliul cutanat nu persistă, evoluția bolii este rapidă spre vindecare.

Sînt situații în care starea generală este bună, pierderea în greutate este de 5 - 6 %, iar pliul cutanat este mai leneg. Dacă faciesul este bun "limpede", se încadrează cazul în diagnosticul de diaree simplă.

Dacă pierderea în greutate este de 7 - 8 %, starea generală mai influențată, (copil obosit, încercănat, dar prezent) avem de-a face cu o formă intermediară (denumită de unii și diaree gravă).

Copilul care prezintă pierdere de 10 % din greutate și peste acest procent este obnubilat și este încadrat ca toxicoză.

Diagnosticul diferențial al diareei acute se face cu : diareea fiziologică a copilului alimentat la sîn. Apare în primele săptămîni de viață și este destul de frecventă. Se cunoaște faptul că laptele de femeie are 70 - 75 %o lactoză și relativ puține proteine (12 - 14 gr.%o). Unii copii suportă greu acest exces de lactoză în alimentație. În acest caz în loc să prezinte 1-3 scaune pe zi, cum este normal la copiii alimentați la sîn, aceștia vor avea 4 - 7 scaune/ 24 ore. Se consideră că datorită unui reflex gastro-colic exagerat, apare un scaun spumos, în jet, după fiecare prînz.

Copiii aceștia cresc însă foarte bine și au o stare generală excelentă; singurul inconvenient este prezența colicilor abdominale. Diagnosticul pozitiv este precizat de faptul că este vorba de un copil foarte mic (cîteva săptămîni) care crește foarte bine în greutate, iar coproculturile sînt repetat negative.

Tratamentul constă în aplicarea căldurii uscate pe abdomenul copilului (cîrpe încălzite iarna, săculețe cu mălai, nisip, sare, încălzite, care diminuează peristaltismul) și administrarea unui produs alcalin per os și anume :

Rp/ Aqua calcis officinalis - 300 gr.

D.s. intern cîte o linguriță înainte de fiecare supt

Rp/ Carbonat de calciu chimic pur - 10 gr.

D.s. intern, un vîrf de briceag pe limbă înainte de fiecare supt

La nevoie se poate folosi o poțiune cu T^{ra} belladonna II picături pe an de vîrstă /zi, de exemplu :

Rp/ Fenobarbital - 0,08 gr.

T^{ra} belladonna - VIII picături

Siropl simplu - 30 gr.

Apă distilată q.s. ad. 175 ml.

D.s. intern, cîte o linguriță înainte de fiecare supt.

Se poate recurge și la administrarea unui preparat de lapte de vacă. Acesta se va administra în cantitate foarte mică

(3 - 4 lingurițe înainte de fiecare prînz), iar preparatul folosit poate fi: laptele albuminos, eledonul sau laptele pulbere în diluție corespunzătoare vîrstei.

De asemenea, în aceste cazuri este indicată introducerea alimentației mixte și diversificate precoce, după care diareea dispăre.

Tratamentul bolii diareice

60. 1. Tratamentul dietetic. Acesta nu și-a pierdut din valoare și comportă parcurgerea a trei etape :

- a) - dieta cu pectine;
- b) - regimul de tranziție;
- c) - perioada de realimentare.

a) - Alimentul cel mai bun, ieftin și eficace este supa de morcov. Ea se poate folosi tot timpul anului cu excepția lunilor aprilie și mai (cînd lipsește morcovul).

Se administrează în concentrație de 500 gr.‰, iar pentru nou-născuți și prematuri, concentrația indicată este de 300 gr.‰. În ambele cazuri se adaugă 3 gr.‰ sare. Morcovul folosit trebuie să fie de bună calitate, să nu fie lemnos.

Calitățile acestui preparat dietetic sînt : ține de foame și sete, este primit cu plăcere de sugari, oferă cantitatea de săruri necesare. Conține 220 calorii ‰.

Se dă în cantitate de 150 - 200 gr./kilocorp și pe zi. Datorită conținutului în pectine, formează un veritabil piston prin umflarea lor. Acest bol înaintază în intestin, absoarbe toxinele, germenii, excesul de acizi sau baze, este un adevărat pansament chiar și pentru micile leziuni intestinale.

Dieta cu morcov se va folosi timp de 24 - 48 ore, pînă la apariția scaunului de morcov, bine legat (se va diferenția de scaunul cu morcov, bogat în apă). Rareori, mai ales sub vîrsta de 6 luni, sau la copii cu pliu "leneg", dieta cu pectine trebuie precedată de o dietă hidrică.

Dieta hidrică, constă în administrarea timp de 12 ore de seruri, cu lingurița, biberonul sau în gastrocliză.

La nou-născut se va folosi soluție 5/6 ser glucozat 5 % și 1/6 ser fiziologic; la sugarul sub 3 luni se folosește pro-

porția de 2 părți ser glucozat 5 % și o parte ser fiziologic, iar peste vârsta de 3 - 4 luni, proporția de 1/2 ser glucozat 5 % și 1/2 ser fiziologic. Se va administra 1/2 din cantitatea de lichid ce se cuvine în 24 ore.

La copiii care prezintă edeme, cardiopatii și deci au contraindicație pentru sare, se va înlocui supa de morcov cu pulberea de roscove.

Ramos a observat că roscovele vindeau diareea. Firma Nestlé a lansat arobonul (pulbere de roscove la care s-a adăugat cacao). Are în cutie o măsurică de 1 gr. Se prepară adăugând la apa fiartă 3 gr.% sub 3 luni, 5 gr.% la mijlocul primului an și 10 gr.% la copilul mai mare, de pulbere, bineînțeles, 5 % zahăr, ca și în toate preparatele dietetice cu excepția supei de morcov. Uneori, totuși, supa de morcov se poate îndulci cu zaharină, iar dacă este folosită mai mult timp, cu glucoză 5 %.

Aceeași indicație o au și mucilagiile de orez. În funcție de vârsta copilului, ele se pot folosi în concentrație de 3 %, 5 % și 8 %.

Prepararea mucilagiului de orez : se alege de seara orezul, se cântărește (de exemplu 30 gr. orez pentru 1000 ml. apă), se fierbe 2 ore, până se mărimă orezul. Se completează cu apă fiartă până la un litru; se adaugă 50 gr. zahăr, apoi se trece printr-un tifon. Se mai dă un clocot pentru sterilizare.

Mucilagiul 8 gr.% se întărește la temperatura camerei devenind un gel, de aceea se va da la cald pentru relieftiere.

Prepararea apei de orez (3 - 5 gr.%) : se alege orezul ca mai sus, se cântărește, dar se fierbe numai 1 oră, se completează apa, se strecoară printr-un tifon, iar orezul se aruncă.

Alt aliment cu indicație în diareea copilului îl constituie merele rase.

Heisler a observat că diareea la copiii din regiunea Pădurea Neagră se vindeca în cazul în care aceștia consumau mere pădurețe. Intr-adevăr, merele coapte "la soare" și de bună calitate, se pot folosi imediat după ce se curăță și de rad prin răzătoare de sticlă. Profesorul Moro a lansat în toată lumea acest produs (dieta Heisler-Moro).

La copilul din primele luni de viață se poate dilua pulpa de măr ras cu ceai de tei sau mușetel ("supa de mere").

Mucilagiul de orez 8 % și merele rase se pot folosi la copilul mai mare, care nu mai primește cu plăcere supă de morcov. Se poate prescrie de exemplu în acest caz 700 gr. mucilagiu de orez 8 %, 500 - 600 gr. mere rase.

b) - Dieta de tranziție. Această etapă este diferită în funcție de cele două eventualități posibile :

1. - când mama mai are o cantitate de sîn;

2. - când mama nu mai are sîn. *Soluție postprandială*

1. În primul caz putem folosi laptele de femeie ca aliment de tranziție. Avantajul laptelui de femeie constă în cantitatea mică de acizi grași saturați, care să reclame prezența lipazei pancreatice în cantitate mare. Reproșul folosirii laptelui de femeie ar fi faptul că acesta conține puține proteine și o cantitate redusă de săruri minerale.

Laptele de femeie se poate da astfel : se lasă copilul să sugă timp de 1 minut la fiecare sîn, în prima zi, sau, mama își stoarce sînul și dă copilului 4 lingurițe la fiecare prînz, în rest păstrîndu-se dieta cu pectine.

Ulterior, în fiecare zi se crește timpul de supt (3' în a doua zi de tranziție, 5' în a treia zi) sau cantitatea de sîn, (zilnic se va crește sînul stors cu 10 - 20 ml. pe prînz, adică 2-4 lingurițe).

Intrucît laptele de femeie are multe defecte ca aliment de tranziție (sărac în proteine și săruri) se poate introduce în a 4-a zi de tranziție un lapte de vacă modificat (eledon) sau lapte praf. În prima zi se va administra circa 100 ml. din unul din aceste produse.

Diluția eledonului se va face cu apă de orez și are indicație mai ales în diareea de fermentație și de putrefacție.

Dacă mai există un deficit în lactază, tranziția se va face cu lapte albuminos, suspendat în apă distilată.

2. În eventualitatea mai frecventă că mama nu are sîn, regimul de tranziție se face cu eledon sau lapte albuminos. După

aparitia unui scaun bun, indiferent ce pectină a fost folosită, se va introduce eledonul astfel : în prima zi 15 - 20 ml la fiecare prînz, completat cu supă de morcov, crescînd ulterior progresiv cantitatea de eledon.

Eledonul este recomandat atît în diareile de fermentație, cît și în cele de putrefacție.

În funcție de modul de reacție a copilului, tranziția se poate efectua mai repede. Se va ajunge la cantitatea maximă de 600 ml. eledon, completat cu supă de morcov. Nu se va depăși niciodată această cantitate. După cîteva zile se va reveni treptat la alimentația normală.

La țară se poate face tranziția cu iaurt. Dacă este vorba de un copil mai mare, se va folosi pentru tranziție brînză de vaci sau brînză calcică, în cantități progresiv crescînde : 50 gr. (prima zi), 100 gr. (a doua zi) pînă la 300 gr. (a treia zi). Dintr-un litru lapte de vacă, se obțin 180 - 200 gr. brînză de vacă. Tot ca aliment de tranziție se poate da carnea dilacerată în fibre, amestecată cu mucilagiu de orez. Supa de zarzavat se poate da ca aliment complementar.

Ultimele alimente care se pot introduce la copilul mai mare vor fi : cartofii, ouăle, grăsimile animale.

În cazul în care nu avem eledon, la sugar se poate folosi pentru tranziție următoarea metodă : în biberonul cu supă de morcov se adaugă 1 gr. % pulbere de lapte. Concentrația în pulbere de lapte se va crește progresiv (3 % - 5 % etc), în fiecare zi pînă la 10 - 12 gr. %.

Tratamentul medicamentos

61. Tratamentul antibiotic reprezintă terapia etiologică. Aplicarea ei judicioasă a schimbat evoluția și prognosticul diareii la sugar. În cazul cînd nu avem rezultatul de la coprocultură, iar coprocitograma indică o predominanță netă a florei Gram negative, vom administra asociația : polimixină + neomicină, sau colimicină + kanamicină. Se poate asocia și tratamentul cu sapro-san.

În eventualitatea mai rară a predominanței florei Gram

Poli + Neo

Coli + Kana

G(-)

+ Sapro-san.

G(+), Oxa + Eritro

Polimix. + Neo

Coli + Neo

Coli + Neogran.

Coli + Biseptol.

- 198 -

pozitive, este indicată asociația oxacilină + eritromicină. În general se combină două antibiotice și un chimioterapic. De exemplu : polimixină "B" + neomicină; colimicină + neomicină; colimicină + negram; colimicină + biseptol (septrin).

Aceste medicamente se vor administra bineînțeles per os, 5 - 6 zile, doza zilnică fiind împărțită în 4 prize (la 6 ore), cu excepția biseptolului.

În cazul în care diareea este parenterală, se va trata boala de bază.

După cunoașterea rezultatului antibiogrammei, medicația introdusă în prima etapă se va schimba, dacă evoluția clinică nu este favorabilă.

Când diareea apare într-o colectivitate, la primele cazuri, tratamentul va fi "orb", apoi însă va fi țintit, după antibiogramă, în toate cazurile.

Posologia este de 5 ctg/kg.corp/zi pentru următoarele antibiotice : cloramfenicol (clorocid), kanamicină (rezistomăcină), neomicină, negram (acid nalidixic), tetraciclină, oxacilină.

Eritromicina (folosită în diareea stafilococică) se dă 3 ctg/kg.corp și pe zi. Polimixina B : 1 tab.=250.000 U.se dă în doză de 100.000 U/kilocorp și pe zi; Colimicina : 1 tab.=250.000 U. se dă în doză de 150.000 U/kilocorp și pe zi.

Mai nou folosit este septrinul sau preparatul străin biseptol care conține o asociere de Trimetoprim + sulfametoxazol.

Posologia medicamentului se exprimă în trimetoprim.

- Septrin : 1 tb.conține 80 mg.trimetoprim + 400 mg.sulfametoxazol.

- Biseptol : tablete ce conțin 20 sau 80 mg.trimetoprim.

Trimetoprimul are indicații în diareea cu coli, salmonelle și este, de asemenea indicat în afecțiunile respiratorii și urinare; se administrează în doză de 6 - 8 mg./kg.corp și pe zi (trimetoprim), doza fiind repartizată în două prize pe 24 ore.

Pentru salmoneloze, rezultate foarte bune se obțin cu furazolidon; sînt tablete de 25 mg. și de 100 mg. Se administrează din 6 în 6 ore în doză de 8 - 10 mg./kg.corp și pe zi.

Tratamentul cu antibiotice durează 5 - 6 zile.

In diareile prelungite se obțin rezultate bune cu saprozan CIF, care este 5,7-diclor-8-oxichinaldină (preparat străin Mexaform). Există microdrajele de 1 ctg. și drajele de 10 ctg. La sugar se administrează 1 ctg./kg.corp și pe zi timp de 8 zile. Substanța are o acțiune antimicotică, antimicrobiană și de distrugere a unor protozoare intestinale patogene.

Adăugarea sistematică de micostatice în doză de 50.000 U/kg.corp/zi este indicată pentru preîntâmpinarea dezvoltării exuberante a levurilor datorită dismicrobismului intestinal produs de antibioterapia intensivă. Se folosește Stamicinul; 1 dg. = 500.000 U.I.

In diareea prelungită, cu scaune nedigerate se pot asocia fermenți : trifermentul (tripsina, amilaza, lipaza) sau festalul; se administrează la sugar în doză de 0,50 - 1 gr./zi imediat după prânzuri. Se poate administra și următorul preparat în cazul în care copilul nu mănâncă bine.

Rp/ Pepsină - 2 gr.

Acid clorhidric diluat - 1 ml.

Sirop simplu - 20 ml.

Apă distilată - 80 ml.

D.s. intern, câte o linguriță înainte de fiecare prânz.

Tratamentul simptomatic :

Se combate neliniștea, agitația, vărsăturile, colicele. Se administrează în acest scop fenobarbital 3 - 7 ctg./zi, comprese calde (uscate) pe abdomen.

Tratamentul profilactic :

Vom recomanda toate metodele de educație sanitară pentru păstrarea regulilor de igienă : spălarea mâinilor, fierberea apei, a biheroanelor, spălarea fructelor și legumelor, curățenia lenjeriei, continuarea alimentației naturale în timpul sezonului cald și folosirea pe cât posibil în alimentația artificială a laptelui praf.

Pentru a amîna diversificarea, în sezonul cald, se mai poate folosi, în alimentația la sîn făinosul fiert în apă :
Intr-o tigaie perfect curată punem făină de grîu și o mestecăm la foc mic pînă devine ca o cremă. S-a ajuns astfel la dextrină care este mai ușor de digerat.

O linguriță din această făină torefiată este frecată într-un ibric cu puțină apă, apoi se adaugă aceasta în alt vas cu apă care fierbe 15 - 20 ', pînă se realizează un terci moale, avînd grijă a adăuga apă pe parcurs. Se adaugă zahăr 5 %.

Din acest făinos fiert se administrează cîte 1 linguriță la fiecare supt.

Deoarece transmiterea infecției se face deseori prin muște, se va lupta pentru distrugerea lor.

Sînt indicate toate măsurile ce evită aglomerația, răspîndirea germenilor prin contact, pe cale aerogenă, separarea copiilor în saloane mici. Se vor izola copiii infectați și se vor efectua sistematic coproculturi pentru depistarea purtătorilor.

DESHIDRATAREA SEVERA - TOXICOZA

62.

Definiție

Se descrie sub acest termen o alterare profundă a stării generale de alură catastrofală, mărturie a prăbugirii funcțiilor vitale, a echilibrelor metabolice ale sugarului, dând impresia unei morți apropiate. Această stare, reversibilă sau ireversibilă (după gradul pe care l-au atins tulburările) nu are o cauză specifică, etiopatogenia fiind variabilă, dar caracteristic este terenul sugarului care este apt la dezechilibrări bruste hidro-saline. Sinonime : toxicoză anhidremică prin exicație, neurotoxicoză, deshidratare severă. În trecut se mai foloseau ca sinonime : coma dispeptică (școala germană), holeră infantilă etc.

Etiologie

62.

I. Cauze predispozante : sînt foarte importante

- a) - Vîrsta sub 18 luni, de obicei sub 1 an, cel mai des sub 6 luni.
- b) - Factorul alimentar. Este mai frecventă la copilul alimentat artificial. Totuși se întâlnește - rar - și la copilul alimentat la sîn. Influența alimentației naturale în prevenirea stării toxice - care este sigură - nu a primit pînă acum o explicație satisfăcătoare. Este posibil să fie datorată lizozimului (Fleming) care se elimină prin laptele de femeie și are, ca și properdina, un rol antiinfecțios, sau fracției IgA care se fixează pe mucoasa intestinală avînd rol de protecție locală.
- c) - Factorul constituțional. Sînt unii copii cu constituție alergică sau cu instabilitate neurovegetativă, care se dezechilibrează foarte ușor din punct de vedere hidro-salin.
- d) - Starea toxică se observă mai frecvent la sugarii din colectivități decît la sugarii crescuți în mediu familial sau în condiții bune de igienă și locuință.
- e) - Imaturitatea și distrofia constituie alți factori favorizanți de mare importanță.

62.

II. Cauze declanșante

- A. Cauze infecțioase - sînt redată la dispepsia simplă.
- B. Cauze neinfecțioase

- colibacil E. coli enterococci
- Klebsiella
- Proteus
- Shigella
- Salmonella

a) - Cauze toxice alimentare. S-a presupus la un moment dat că toxicoza este o "intoxicație alimentară" cu lapte de vacă alterat. Astăzi, nu se mai acceptă decât excepțional această explicație, dar totuși, rolul toxinei stafilococice în declanșarea unor intoxicații alimentare este foarte bine demonstrat, toxina stafilococică putând da vărsături, diaree și stare de șoc; după unii autori japonezi, ar fi un "șoc endotoxic", produs de toxinele termostabile din lapte.

b) - Factorul climatic și meteorologic. Insolația și scăderea presiunii atmosferice în zilele ce preced ploaia și furtuna pot da stări de agitație, scaune diareice până la toxicoză. Se descriu sindroame de deshidratare acută severă în zonele geografice unde bat anumite vânturi. De exemplu : la Lyon, unde bate mistralul, copiii fac sindromul "du vent du Midi"; aceleași sindroame dispeptice s-au constatat în Alger, unde bate sirocco și în Elveția unde bate föhnul și chiar în Iași în zilele foarte călduroase ale verii.

63. Simptomatologie

Boala apare la un copil bolnav în prealabil, de dispepsie sau la un copil sănătos cu o stare de distrofie, sau mai rare ori la un copil cu o greutate bună, dar de obicei alimentat artificial.

O dată realizat, tabloul clinic este foarte sugestiv, permițând diagnosticul de la prima inspecție : copilul este în general imobil, uneori ușor agitat, cu un țipăt slab, foarte deosebit. Faciesul este trist, tragic, aton, ochii încercănați, fontanela deprimată, prăbusită, tegumentele cenușii - cadaverice, cu zone de cianoză în jurul gurii și la extremitățile membrelor, craniul ușor liliachiu. Mucoasele buzelor sînt de un roșu închis, carminate, mai rar palide și decolorate.

De la început avem impresia unei stări de mare gravitate, care se va confirma la un examen mai amănunțit, pe aparate:

a) - Tulburările digestive sînt constant prezente, dar intensitatea și durata de la apariția lor este foarte variată.

Anorexia este constantă, poate fi globală, dar mai des anorexia nu este decât pentru anumite alimente, copilul prezentînd sete ("îpătul celular după apă"), deseori o sete selectivă, pentru soluție bicarbonată (acidoză), glucozată (deshidratare simplă), sau clorurată (deshidratare cu pierdere de sare).

Vărsăturile sînt deseori prezente. Pot fi alimentare, dar în stări grave, vărsăturile au un caracter bilios sau un aspect negru în drojdie de cafea (cu sînge, deseori expresie a unei CID).

Diareea este uneori foarte precoce, dar alteori apare după instalarea vărsăturilor, numărul scaunelor fiind variabil, de obicei 8 - 10 pe zi.

Abdomenul, cel mai adesea este meteorizat, se poate ajunge la un ileus paralytic, cauzat de hipokaliemie și de starea toxică.

Deshidratare = Exicoză + Acidoză + Toxicoză

b) - Semnele de deshidratare. Deshidratarea acută (exicoza) este obligatorie, dar nu suficientă pentru a completa tabloul clinic al toxicozei, în care întîlnim în plus acidoza și intoxicația organismului (toxicoza). Semnele de exicoză sînt: ochii încercănați și infundați în orbite, conjunctivele oculare uscate și injectate, fontanela deprimată, suturile încălecate, pielea uscată, limba și mucoasa bucală uscate, persistența pliului cutanat, scăderea mare a diurezei (20 - 40 ml. sau chiar mai puțin), dar mai ales scăderea verticală a curbei ponderale cu o pierdere de 200-300- 500 gr, deci mai mult de 10 % din greutatea copilului.

c) - Tulburările nervoase sînt constante. Cel mai frecvent întîlnim somnolența și fixitatea privirii; pe un fond de adinamie survin fenomene de excitație: faciesul exprimă spaimă, neliniște, membrele adesea au mici tremurături sau descriu mișcări de mare amplitudine, lente, patetice; pot apare și convulsii. Tulburările nervoase se agravează rapid, ducînd la pierderea conștiinței și la comă (coma disepetică).

d) - Tulburări cardio-vasculare. Colapsul cardio-vascular coincidînd cu diminuarea masivă a volumului lichidelor intra-vasculare este un element important al tabloului clinic care este din ce în ce mai accentuat, cu cît ne apropiem de faza terminală.

*Tulb - dig. - Cardiovascular
- de deshidrat -
- Nervoză*

Pulsul este rapid, apoi incomptabil; în evoluție se notează prăbușirea tensiunii arteriale, dispariția primului zgomot la cord și asurzirea celui de-al doilea. Culoarea liliachie a pielii craniului, cianoza nasului și din jurul buzelor, răcirea tegumentelor și extremităților cianotice, traduc o micșorare și o încetinire a debitului circulator și anoxemia consecutivă.

e) - Tulburări ale reglării termice : sînt traduse cel mai adesea prin febră ridicată de $39 - 41^{\circ} \text{C.}$, care nu este obligatoriu legată de infecție, ci mai curînd de dereglarea funcției de termoreglare. Uneori, hipotermia poate înlocui hipertermia; curba termică este în general neregulată.

f) - Tulburări respiratorii, sînt adesea foarte importante. Respirația este uneori rapidă și superficială, alteori amintește ritmul Küsa sau Cheyne-Stokes (acidoză). Acidoza la sugar poate să nu aibă corespondent clinic. În unele cazuri putem găsi manifestări pulmonare de congestie (raluri subcrepitante fine).

g) - Tulburări ale funcției renale. Diureza este scăzută, albuminuria este frecventă, iar în sediment se găsesc leucocite, hematii, cilindri, ureea sanguină poate fi crescută. Aceste simptome traduc nefrita funcțională din cauza deshidratării și dispar în general odată cu rehidratarea. Mai rar găsim în urină și urme de zahăr sau de acetonă și corpi cetonici. În cazul în care nu se face rapid rehidratarea copilului, anoxia renală poate conduce la constituirea unei nefrite organice.

h) - Sindromul hemoragipar tradus printr-un picheteu de sînge negru în vărsături, în scaune, sau hemoragii digestive mari. Mai rar găsim un picheteu purpuric pe tegumente. Tulburările hemoragice se datoresc alterării hepatice dar și tulburări în procesul de coagulare (coagulopatie de consum).

Diagnosticul biologic

1) - Pentru căutarea infecției este obligatoriu să procedăm la : hemoleucogramă, hemocultură, examenul bacteriologic și citologic al urinelor, coprocultură și coprocitogramă, examenul l.c.r., examenul O.R.L.

Aceste examene, care precizează cauza și sediul infecției (enterală sau parenterală), sînt deseori necesare a fi repetate în cursul evoluției.

2) - Alte examene trebuie să precizeze tulburările hidroelectrolitice. Cunoașterea lor, chiar aproximativă permite un tratament mai eficace.

a) - Miscările apei sînt precizate în mod curent prin trei metode :

- hemoconcentrația prin hematocritul lui Wintrobe, ușor de realizat (normal la copii, 32 - 35 %); se notează în general o hemoconcentrație netă în faza inițială, careia îi urmează o hemodiluție pînă la vindecare;

- măsurarea volumului sanguin, în special cu ajutorul coloranților (roșu de Congo, albastru de Chicago, albastru Ewans); nu are o precizie riguroasă. Arată o scădere considerabilă a volumiei în cursul toxicozei.

Studiul volumului lichidului extracelular cu tiocianat de Na, nu a intrat încă în practica curentă. După caz, pierderea de lichide extracelulare poate fi mai mare decît a lichidelor intracelulare, paralelă sau mai mică; de asemenea mai există un paralelism cu volumul sanguin;

- este valabilă și măsurarea protidemiei; singura eroare este hipoproteinemia anterioară (care la sugar este destul de frecventă). Protidemia la sugar este în mod normal 65 gr. %. În stările de hemoconcentrație va crește.

b) - Modificările electroliților sînt foarte utile de cunoscut. Rezerva alcalină este aproape de regulă coborîtă, iar raportul Cl globular/ Cl plasmatic, ridicat. Chiar cînd există o hipercloremie, de fapt există o pierdere de sare și în realitate avem de-a face cu o pseudohipercloremie.

Este posibil actualmente să dozăm din eșantioane mici de sînge, la flamfotometru, Na, K, Cl, R.A., proteinele și să exprimăm rezultatele în ionograme.

64. Ionograma plasmatică este identică cu ionograma spațiului interstițial; noi facem ionograma plasmatică, singura deosebi-

re este că în plasmă avem proteine, iar în spațiul interstițial sînt doar urme de proteine.

Coloanele lor exprimate în mEq sînt totdeauna egale.

Cationii sînt :	Na	142	mEq/l
	K	5	mEq/l
	Ca	5	mEq/l
	Mg	3	mEq/l

Total	155	mEq/l
-------	-----	-------

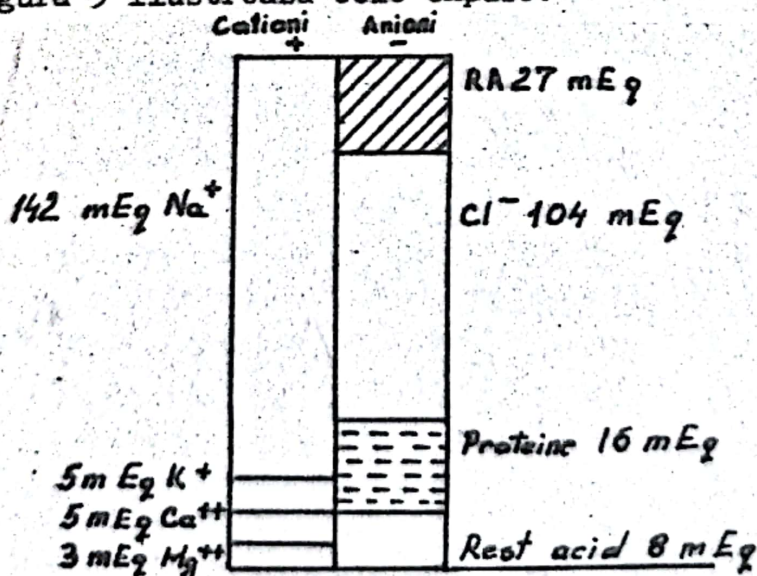
Anionii sînt :	RA	27	mEq/l
	Cl	104	mEq/l
	proteine	16	mEq/l
	rest acid	8	mEq/l

Total	155	mEq/l
-------	-----	-------

Cationii sînt ioni cu încărcare electrică pozitivă (+), care la electroforeză merg la polul negativ (catod). Anionii sînt ioni sau alte substanțe cu încărcare electrică negativă (-), care la electroforeză se îndreaptă spre polul pozitiv (anod).

Total ioni = 310 mEq/litru

Figura 3 ilustrează cele expuse.



Ionograma plasmatică

Figura 3

Echivalentul aproximativ al unui miliosmol este miliechivalentul. Exprimarea în miligrame a ionilor nu ar da o imagine exactă a ponderii lor osmolare (Cl este mai mare decât Na). De aceea ionii sînt exprimați în mEq/litru, ce se calculează după următoarea formulă :

$$1 \text{ mEq} = \frac{a \times \text{valența}}{\text{greutatea atomică}} \quad 1 \text{ mEq} = \frac{a \times V}{p. a}$$

a = greutatea în miligrame a substanței (%o);

v = valența; p.a = ponderea atomică

Exemplu :

$$\text{Na} = \frac{a \times 1}{23} \quad a = 3300 \text{ mg \%o}; \quad \frac{3300 \times 1}{23} = 142 \text{ mEq/l}$$

$$\text{K} = \frac{a \times 1}{39} \quad a = 200 \text{ mg \%o}; \quad \frac{200 \times 1}{39} = 5 \text{ mEq/l}$$

$$\text{Ca} = \frac{a \times 2}{40} \quad a = 100 \text{ mg \%o}; \quad \frac{100 \times 2}{40} = 5 \text{ mEq/l}$$

$$\text{Cl} = \frac{a \times 1}{35} \quad a = \begin{array}{l} 3,6 \text{ gr.\%o clor plasmatic} \\ 1,8 \text{ gr.\%o clor globular} \end{array}$$

Clor globular = 0,5; raportul crește în acidoză.

Clor plasmatic

$$a = 3800 \text{ mg.\%o}; \quad \frac{3800 \times 1}{35} = 104 \text{ mEq/l (clor)}$$

În celule, osmolaritatea este mai mare : 380 mEq/litru (190 mEq pentru fiecare coloană). Dacă Na și Cl sînt suportul apei extracelulare, în celulă găsim K și fosfați (scheletul apei celulare).

Se pare că "secretul" vieții celulare rezidă în posibilitatea membranei celulare de a nu lăsa celula invadată de apă.

În toxicoză, ionograma prezintă următoarele modificări :

În prima etapă, coloanele sînt mai mari, găsim o hiperosmolaritate, dar în realitate este o pseudohiperosmolaritate, deoarece se pierde mai multă apă decât electroliți, pentru că vărsăturile și diareea sînt hipotone față de plasmă.

Există deci o hemoconcentrație cu hiperosmolaritate. Dacă copilul a fost hidratat cu apă (ceai), se ajunge la hiposmolaritate, coloanele fiind mai mici. În această situație a fost compensată pierderea de apă, dar nu și cea de electroliți.

Înălțimea coloanelor și practic vorbind procentul de Na, precizează starea de osmolaritate plasmatică și permite de a deosebi starea de hipoelectrolitemie de starea de hiperelectrolitemie.

Comarate cu măsurarea volumului sanguin, ne dau date destul de precise asupra pierderii de apă și de electroliți. Studiul coloanei anionilor ne arată clar scăderea rezervei alcaline și creșterea restului acid (o acidoză metabolică), Restul acid crește pe seama creșterii acizilor organici (acidoza organică). După Kerpel Fronius, creșterea restului acid ar fi responsabil de obnubilare.

Studiul coloanei cationilor este și mai interesant. Cantitatea de Na este în raport direct cu osmolaritatea plasmatică, cifra K ne permite să conducem tratamentul cu săruri de K, iar raportul Na/K ne permite să apreciem fenomenele de transmitere celulară.

Ionograma nu exprimă decât aspectul plasmatic al tulburărilor electroliților, dar în practică ne dă date foarte prețioase.

De asemenea se fac dozări cu aparatul Astrup, care ne dă date asupra pH-ului; în toxicoză pH-ul este scăzut datorită unei acidoze metabolice.

Excesul de baze care normal este ± 3 ajunge la - 10, sau mai scăzut, indicând de asemenea o acidoză metabolică.

(65) L.c.r. este socotit un egantion din spațiul interstițial; Diferența față de sînge constă în cantitatea redusă de proteine. De aceea, puncția lombară este obligatorie în toxicoză.

În toxicoză găsim de obicei o cifră crescută a clorului pînă la 8 - 8,5 gr.‰, chiar mai mult (normal 6,8 - 7,2 gr.‰), deși clorurile s-au pierdut prin vărsături și diaree;

este deci o falsă hipercloremie, pierderea de apă fiind mai mare decât a electroliților.

Delta-crioscopic : este cunoscut că punctul crioscopic al unei soluții este cu atât mai coborât, cu cât conține o cantitate mai mare de săruri. În stare normală, delta-crioscopic al l.c.r. este egal $-0,55^{\circ} - 0,57^{\circ}$.

În toxicoză, unde crește cantitatea clorurilor în l.c.r., delta-crioscopic scade la $-0,70^{\circ}$ până la $-0,75^{\circ}$.

Hamburger a precizat noțiunea de delta-crioscopic corijat.

Anumite substanțe ca ureea, glucoza, difuzează cu ușurință în toate spațiile; datorită difuzibilității lor, ele nu joacă un rol în presiunea osmotică și trebuie scăzute din calculul lui delta-crioscopic.

Se știe că un gram de uree coboară delta-crioscopic cu $0,03\%$; iar un gram de glucoză coboară delta-crioscopic cu $0,01$.

Exemplu : Dacă delta-crioscopic în l.c.r. este de $-0,67$ și ureea $1,3\%$, glucoza $1\text{ gr.}\%$, atunci : din delta-crioscopic ($-0,67$) se va scădea : $0,04$ (pentru $1,3\text{ gr.}\%$ uree) și $0,01$ (pentru $1\text{ gr.}\%$ glucoză), deci $0,05$; delta-crioscopic corijat = $-0,67 - 0,05 = -0,62$.

Alte investigații privesc starea funcțională renală. Astfel, valorile ureei și ale azotului total neproteic sînt crescute, fiind o mărturie a unui catabolism exagerat și datorită unei nefrite funcționale prin deshidratare extremă, sau pierderea capacității de epurație renală. Mai rar, se poate instala o nefrită organică, în cazul în care nu se corectează hipovolemia.

Starea funcțională a celulei hepatice este adesea perturbată, testele hepatice fiind de obicei modificate (timol, testul Koller etc).

Evoluție

Evoluția toxicozei a fost mult modificată. Pe vremuri, era aproape totdeauna mortală. Actualmente, vindecarea este obținută în mai mult de $9/10$ din cazuri. Unele statistici dau vindecări peste 98% cazuri.

În unele cazuri boala se vindecă repede, după câteva zile de tratament, alteori chiar surprinzător de repede.

Totuși, trebuie să fim rezervați în privința unei re-sute, care este posibilă în primele trei săptămîni, în special. Copilul trebuie bine supravegheat în această perioadă de timp.

Alteori sugarul este mult ameliorat de tratamentul de urgență, riscurile de moarte se îndepărtează, dar boala nu se vindecă, ci intră într-o nouă fază, adevărata perioadă secundară a toxicozelor tratate, constituind sindromul posttoxic.

Accidente evolutive în faza secundară posttoxică

Tulburările umorale sînt legate fie de fenomenele de reconstrucție celulară (dintre care cele mai de temut sînt hipokaliemia și hipocalcemia), fie consecința unei erori terapeutice în rehidratare; astfel, administrarea unei soluții prea bogate în săruri duce la apariția de edeme prin hiperhidratare extracelulară; administrarea unei cantități scăzute de sare duce la hiposmolaritate plasmatică, cu hiperhidratare intracelulară.

Dacă nu se administrează K, Ca, proteine, lipide, necesare în reconstrucția celulară, atunci se ajunge la o epuizare plasmatică gravă.

Alteori accidentele sînt în legătură cu leziuni hepatice sau renale care împiedică redresarea definitivă a echilibrului umoral.

Alte accidente țin de lezarea anumitor aparate : astfel, se întîlnesc leziuni hepatice evolutive (hepatomegalie, edeme, apariția unui sindrom hemoragic, probele funcționale hepatice fiind foarte tulburate). Aceste modificări corespund fie unei supraîncărcări grăsoase, fie unei degenerescențe grăsoase. Aceste leziuni hepatice pot fi reversibile, dar în general prognosticul lor rămîne sever.

Dar cel mai adesea dezvoltarea sindromului secundar este în legătură cu dezvoltarea infecției inițiale sau cu apariția de infecții secundare.

Foarte adesea aceste tulburări variate se asociază între ele.

70. Anatomie patologică

Leziunile nu au nimic specific. Ele sînt monotone și constau în vasodilatație, edem, hiperemie, exudație sero-hemoragică, care se găsesc în majoritatea viscerelor.

Creierul este edemațiat, congestiv și prezintă hemoragii punctiforme (creier de culoarea florii de "hortensia").

Ficatul are leziunile menționate anterior (supraîncărcare sau degenerescență grasă).

Rinichiul poate fi normal sau să prezinte diferite grade de nefrită.

Suprarenalele pot fi normale, congestive sau hemoragice.

Pulmonii prezintă edem și tromboze vasculare (angioalveolită hemoragică).

Explorarea antrelor este utilă, dar simpla prezență de puroi în antre, nu este suficientă pentru a afirma diagnosticul de otoantrită (trebuie să găsim leziuni de osteită sau prezența de fungozități intraantrale).

Fiziopatologie

Dacă actualmente este încă greu de a preciza întotdeauna mecanismul declanșator al toxicozei, trebuie să recunoaștem rolul următoarelor trei sindroame fiziopatologice a căror acțiune se intrică.

66. I. Sindromul dezechilibrului hidrosalin

În stare fiziologică, apa totală la adult și la sugarul mai mare de 6 luni (dacă facem abstracție de cea legată de grăsimi, țesut conjunctiv, schelet) este - după Royer - de 60 % din greutatea corpului și anume : 40 % apă intracelulară și 20 % apă extracelulară (din care 5 % apă plasmatică - intravasculară - și 15 % apă interstițială). Între sectorul extracelular și cel celular se află membrana celulară, care permite trecerea apei și ureei, nu permite trecerea proteinelor, iar în stare normală se comportă ca și cum ar fi impermeabilă pentru electroliți.

Apa intracelulară cuprinde : apa de constituție moleculară; apa de inhibiție citoplasmatică, apa liberă.

68
1 adică
+
216

Depozitele principale de apă intracelulară sînt în piele, ficat, muşchi.

Una dintre caracteristicile celulelor animale este menţionarea unei compoziţii diferite faţă de lichidul extracelular. Acest caracter este evident mai ales în ceea ce priveşte bogăţia de cationi : Na şi K :

	Mediu intracelular	Lichid interstiţial	Plasmă
Na	35 mEq/l	147 mEq/l	144 mEq/l
K	115 mEq/l	45 mEq/l	4,5 mEq/l

S-a crezut iniţial că după repartiţia diferită a acestor cationi în cele două medii menţionate, membrana celulară ar rămîne impermeabilă la schimburile ulterioare de ioni.

Folosirea izotopilor radioactivi a demonstrat că membrana celulară lasă să treacă toţi electroliţii. Diferenţa de concentraţie ionică dintre cele două sectoare se menţine graţie unei activităţi continue. Deosebirea de presiune osmotică care joacă un rol atît de important în fenomenul de filtraţie glomerulară, joacă aici un rol neglijabil. Mai importantă este diferenţa de sarcină electrică, membranele celulare fiind încărcate la interior negativ şi la exterior pozitiv. Gradientul de potenţial electric determină mişcări ionice pasive.

Dar aceasta nu este singurul mecanism. Gradientul electric favorizează pătrunderea în celule a K^+ , dar şi a Na^+ , ori pentru menţinerea echilibrului ionic, celula trebuie să expulzeze continuu o cantitate de Na^+ . Acest proces activ prin care mişcarea de ioni de Na spre exterior se realizează contra unui important gradient de concentraţie, este de semnat sub numele de pompa de Na.

Fenomenul a fost demonstrat prima dată de Steinbach în 1940.

Pompa de natriu este legată de o mişcare în sens invers a K care intră în celulă, fie printr-o difuziune pasivă graţie măririi electronegativităţii intracelulare (în urma ieşirii

Na^+), fie printr-un proces activ (pompa cu plată de Na^+ și K^+).

Mișcările ionice prin membrana celulară sînt deci foarte complexe și cunoștințele noastre destul de incomplete.

Se știe însă astăzi în mod cert că există un schimb ionic continuu între cele două sectoare, prin membrana celulară, cu toate că compoziția mediilor rămîne constantă.

Caracterele generale ale pompei de sodiu :

1) - expulzia activă a Na în afara celulelor este cuplată cu o mișcare în sens invers a K ; Ex. Na; K .

2) - membrana este asimetrică pentru acești doi ioni;

3) - mișcările lor active nu sînt echivalente; pompa este electrogenă;

4) - pompa este inhibată de anumiți glucozizi cardiaci și în special de ouabaină;

5) - mișcările ionice active care se operează contra gradientelor de contracție necesită energie furnizată de ATP.

În cursul toxicozei, modificările echilibrului hidrosalin evoluează în două faze principale : stadiul de distrucție celulară și acidoză, iar apoi stadiul de reparație celulară sau postacidotic.

a) - Stadiul de acidoză corespunde stării toxice propriu-zise. Tulburările biochimice sînt variabile de la un caz la altul și comportă mai mulți factori determinanți :

- deshidratarea prin pierdere de apă;
- pierderea de electroliți;
- acidoza;
- tulburări ale metabolismului azotat.

Deshidratarea prin pierdere de apă este datorată unei lipse de aport de apă pe gură din cauza anorexiei și a pierderii de apă, a febrei, tahipneei, perspirației și transpirației.

Se ajunge la o stare de hiperelectrolitemie și de hiperprotidemie. În toxicoza obișnuită, pierderea de apă nu este niciodată pură, ci se asociază și o pierdere de electroliți.

Pierderile de electroliți au o importanță primordială în toxicoză. Pierderea de clor este consecința diareei, dar mai

cu seamă a vătăsturilor. Există totdeauna, cu toate că poate fi mascată de pierderea de apă și nu evoluează paralel cu aceasta. Se întovărășește și de fenomenul de migrație a clorului plasmatic în globulul roșu, dezechilibrând raportul Cl globular/Cl plasmatic ce duce la acidoză.

Pierderile de cationi sînt datorită insuficienței de aport alimentar și mai ales diareei, care antrenează mari cantități de Na, K, Ca.

Pierderea de apă extracelulară nu corespunde însă pierderii de Na și nici pierderea de apă intracelulară pierderii de K, deoarece organismul își echilibrează oarecum dehidratarea prin fenomene de transmineralizare a ionilor de Na și K. Natriul poate veni în celulă ca să înlocuiască parțial potasiul care a plecat și invers; se poate observa perioade de hiperkaliemie care coincid cu hiponatremie.

Acidoza este aproape constantă în această perioadă. Analiza sa prin măsurarea rezervei alcaline este insuficientă și este preferabil să studiem coloana anionilor. Se constată o pierdere de clor și o scădere a rezervei alcaline cu o creștere a restului acid. Dozările chimice precise făcute de Kerpel-Fronius au arătat că creșterea se face pe seama acizilor organici, datorită distrucțiilor celulare importante și insuficienței funcționale a ficatului și a rinichiului care sînt incapabili de a debarsa organismul de acizi organici eliberați.

Metabolismul azotat este și el tulburat. Ureea este mărită, de asemenea și azotul total neproteic; este greu de apreciat în ce măsură această mărire joacă un rol în fenomenul de intoxicație. Această mărire a azotului total neproteic poate fi consecința unei adevărate nefrite, dar ea se observă și în afara oricărei leziuni anatomice a rinichiului. Este în legătură cu diminuarea apei disponibile pentru a se asigura epurarea sîngelui la nivelul rinichiului și dispare odată cu rehidratarea.

b) - Stadiul postacidotic. Unele tulburări sînt consecința unei greșeli în rehidratare, față de tulburările biochimice preexistente.

Administrarea exagerată a soluției glucozate mărește pierderea de sare și antrenează o stare de hipoelectrolitemie și hiposalie cu hiperhidratare celulară, care produc vărsături și convulsii; administrarea exagerată de săruri de Na (clorură de natriu sau bicarbonat de natriu) duce la exagerarea volumului de apă extracelulară, deci hiperhidratarea extracelulară (edeme) cu deshidratare intracelulară favorizează excesul de transmineralizare a Na în celule. S-au citat și hematoame subdurale, care se produc printr-o vasodilatație masivă compensatoare în creier, atunci când există o deshidratare a celulei creierului.

Alte tulburări sînt legate de persistența unei stări de insuficiență renală; se produce o retenție a deșeurilor azotate și retenția excesului de Na injectat terapeutic.

În sfîrșit, cele mai interesante tulburări din acest stadiu sînt consecințe ale reconstrucției celulare și ale rehidratării celulelor, fenomene care măresc nevoile în protide, lipide, potasiu, calciu și fosfați. Dacă aceste substanțe nu sînt administrate copilului, în special cînd realimentarea se întîrzie, organismul scoate aceste substanțe din plasmă, de unde fenomene de epuizare plasmatică, din care cele mai importante sînt : hipokaliemia, hipocalcemia, hipoprotidemia, a căror consecințe clinice nu sînt neglijabile. Din aceste considerente se preconizează o realimentare precoce sau dacă aceasta nu este posibilă, folosirea de hidrolizate de proteine, de săruri de potasiu și de calciu.

Hipokaliemia este întîlnită destul de des, ca urmare a lipsei de administrare a potasiului după restabilirea funcțiilor renale. Hipotonia musculară consecutivă este uneori așa de puternică, încît poate simula o adevărată paralizie, iar meteorismul abdominal - prin hipotonia musculaturii intestinale netede - sugerează uneori o invaginație.

Hipokaliemia mai poate produce o atonie a vezicii urinare (poate mai puțin cunoscută) și o dilatare a volumului cordului cu apariția unui suflu sistolic și uneori existența unor tulburări funcționale miocardice exprimate prin modificări ale EKG (alungirea intervalului QT, T alungit, turtit, inversat sau bifazic),

Este posibilă și apariția unei tetanii când se corectează izolat numai hipokaliemia și se neglijează corectarea hipocalcemiei.

Particularitățile repartiției apei la sugar

68 (2) Spre deosebire de modul de repartiție al apei la adult, la sugar și mai ales la sugarul sub 6 luni, situația este următoarea: apa totală reprezintă 70 % din greutate. Bogăția organismului în apă este constituită din apa extracelulară, care la nou născut este 40 %, iar la prematur de 2000 gr., chiar 50 % din greutate. Din apa extracelulară, spațiul intravascular reprezintă tot 5 %. Deci sugarul mic posedă o mare cantitate de apă "ușor perdabilă".

Pe de altă parte, funcția de concentrație a urinei nu este încă perfectă, diureza la copil fiind mai mare, urinale hipocrome; la adult, osmolaritatea urinară = 1400 osmoli/litru, pe când la sugar este 600 - 800 osmoli/litru.

Pentru a-și elimina deșeurile, sugarul pierde foarte multă apă pe cale urinară. Un sugar de 7000 gr. pierde prin urină 1/2 din apa lui extracelulară, iar adultul doar 1/7.

De asemenea, la copil, cauze anodine pot declanșa tulburări digestive (vărsături și diaree).

69 II. Sindroame de atingere a principalelor aparate

Tubul digestiv prezintă nu numai fenomene de hipersecreție și de hiperperistaltism, ci deseori o stare de ileus paralytic, care contribuie la retenția de deșeuri și la înmulțirea germenilor. Tulburările de permeabilitate a mucoasei digestive, în special la nivelul intestinului subțire, favorizează fără îndoială trecerea anormală în circulația sanguină a deșeurilor metabolice și a toxinelor microbiene (trecere care totuși n-a fost niciodată demonstrată în mod sigur) și a bacteriilor (bacteriemii și septicemii cu germeni intestinali).

Atingerea pur funcțională a rinichilor este cauza retenției de azot neproteic și mai cu seamă a acizilor organici care intervin în starea de acidoză.

Ficatul este aproape întotdeauna în stare de insuficiență funcțională importantă. Copilul infometat după epuizarea în câteva ore a primei rezerve de energie (glicogenul) face apel la rezervele sale de grăsime, pe care le arde însă în condiții de infometare, adică cu formare de acid beta-oxibutiric, diacetic, acetonă, care accentuează acidoza.

Lipidele mobilizate din depozite ajung în ficatul golit de rezerva sa obișnuită de glicogen, ducând în câteva ore sau zile la o încărcare grasă sau chiar la o stare mai gravă, degenerescență grasă.

Când lipidele depozitate în ficat nu pot fi fosforilate pentru a putea fi consumate de țesuturi (în lipsa unor enzime de natură proteică) se produce asfixia celulei hepatice de către depozitele grase (insuficiență hepatică).

Cordul și sistemul vascular : atingerea cardiacă se manifestă prin leziuni congestive și hemoragice ale miocardului, prin anomalii aproape constante ale EKG.

Colapsul cardiovascular este determinat de micșorarea volumului sanguin, de anomaliile funcției cardiace și de vasodilatația capilară generalizată. Colapsul se întovărășește cu o diminuare în bogăția de oxigen a sîngelui, măsurată prin metoda Van Slyke. La nivelul sistemului capilar, vasodilatația și mărirea permeabilității joacă desigur un rol foarte important în dezvoltarea stării toxice.

Leziunile capsulelor suprarenale sînt importante. Există o insuficiență a axului hipofizo-suprarenalian.

III. Sindromul infecțios

Infecția poate fi cauza complicației stării toxice. Infecția evoluează concomitent și accentuează tulburările metabolice, creînd dificultăți în terapie și menținînd riscul unei nereușite. De vindecarea ei depinde adesea prognosticul stării toxice. Progresele realizate în tratamentul infecțiilor, în special prin antibiotice, au influențat în mod substanțial prognosticul toxicozelor.

71.

Patogenie

Din aceste date fiziopatologice se poate formula o explicație patogenică a toxicozei ? Care este în fond elementul care declanșează instalarea stării toxice ?

Pentru moment nu se poate da un răspuns pe de-a-ntregul satisfăcător în aceste chestiuni.

1. Unii consideră deshidratarea și tulburările biochimice care i se asociază, elementul fundamental, suficient de a produce prin el însuși starea toxică.

Marea sensibilitate a sugarului față de pierderile de apă, ar fi consecința nevoilor sale mai mari și a epuizării rapide a rezervelor de apă ale organismului de la această vîrstă (în special mobilizarea mare a apei extracelulare).

Deshidratarea duce la instalarea toxicozei în momentul cînd se produce pierderea de apă intracelulară, epuizarea organismului în ioni indispensabili și apariția acidozei organice.

Colapsul cardiovascular, semnele neurologice și leziunile parenchimotoase viscerale pot fi consecința aceluiași tulburări.

În cursul deshidratării colapsul are ca efect nu numai reducerea vascularizării principalelor viscere, dar bineînțeles și micșorarea capacității de eliminare a deșeurilor prin rinichi.

Celulele sînt rău irigate, rău oxigenate și își manifestă suferința printr-un metabolism exagerat. Acumularea de ioni de hidrogen, creează o acidoză intracelulară și cum numeroase procese enzimatice se desfășoară normal la un anumit pH, acesta se perturbă și se ajunge la dezorganizarea vieții celulare. Deseori această suferință celulară, legată de stările de acidoză importantă, favorizează fenomenul de hiperhidratare celulară.

2. Alte teorii susțin intoxicația organismului printr-un agent de agresiune ce poate varia (chimic, fizic sau toxic), adică respectiv de origine alimentară, climatică sau infecțioasă.

Factorii chimici sau toxici ar putea acționa fie plecînd de la tubul digestiv bolnav (și să acționeze intoxicînd substanța cerebrală și producînd un colaps vascular de origine toxică),

fie dintr-un focar parenteral.

Autorii japonezi au susținut teoria că, colapsul și toate consecințele sale se datoresc unui factor toxic care produce vasodilatația. (șoc endotoxinic). Factorii toxici deci ar putea, după unii, să producă leziuni viscerale grave-cardiovasculare, suprarenale, hepatice.

Alții apreciază că acești factori chimici, climatici sau toxinici lezează sistemul neurovegetativ și se instalează astfel un adevărat sindrom malign (sindromul Reilly al autorilor francezi)..

În sfârșit, este posibil ca acești factori toxigeni să creeze tulburări generalizate ale membranelor capilare și celulare, amintind ceea ce a fost descris pe vremuri sub numele de inflamație seroasă. Această lezare a permeabilității membranelor poate să explice difuziunea atingerilor viscerale, vasculare și nervoase, unicitatea leziunilor anatomo-patologice și principalele tulburări biochimice.

Tratamentul este de urgență și semnează prognosticul bolii.

Se recomandă ca la internare bolnavul să fie însoțit de o fișă de trimiteră în care să se menționeze greutatea inițială, cât și încercările de rehidratare efectuate.

Se va începe cât mai urgent tratamentul metabolic, concomitent cu instituirea unui tratament antibiotic și simptomatic, așa cum a fost descriș la dispepsia simplă.

Tratamentul metabolic își propune să combată deshidratarea și tulburările biochimice care se asociază.

72. Rehidratarea se poate face pe diverse căi :

a) - ori de câte ori este posibil, vom utiliza calea orală care este fiziologică, căci apa introdusă pe această cale se încarcă la nivelul ficatului cu proteine, se ionizează și are marele avantaj de a folosi metoda preconizată de Debré a așa numitei "sete electivă" (copilul primește cu plăcere soluția cea mai potrivită pentru corectarea tulburării sale metabolice).

În cazuri mai grave, cu anorexie și vărsături, este recomandabilă perfuzia endogastrică (gastrocliza) ușor de realizat. Metoda asigură un debit constant și continuu și are avantajul că permite serei să aibă concomitent și alte preocupări. Introducerea sondei Nelaton nr.8 - 12 pe nas este o manevră ușoară și menținerea ei în stomac timp de 24 - 48 ore nu prezintă nici un fel de inconvenient.

Lichidele administrate prin peretele intestinal sînt răspîndite și repartizate mai bine decît acelea introduse direct în circulație, care, nefîntîlnind filtrul hepatic formează uneori combinații noi, mai cu seamă cu substanțele proteice din ser. Calea digestivă este deci mai potrivită și permite grație osmoreceptorilor, posibilitatea unei selectivități remarcabile.

Intr-adevăr, cu această metodă, repetarea frecventă a "instantaneelor de ionogramă" nu este atît de necesară ca aceea pentru calea intravenoasă care duce rapid la devieri mari în concentrația ionilor. Lichidele folosite vor fi după principiul proporțiilor cunoscute : 2/3 ser glucozat și 1/3 ser fiziologic.

În deshidratările moderate debitul gastroclizei este de 2 - 3 picături/minut/kilocorp.

În formele grave, debitul din primele 2 ore este de 8 picături/minut/kilocorp (în această perioadă trebuie administrată jumătate din pierderea în greutate); în următoarele 4 ore administrăm 4 picături/minut/kilocorp; ulterior, debitul se scade la 2 picături/minut/kilocorp.

Menționăm că 1 ml. soluție de ser fiziologic sau glucozat conține 20 picături.

În principiu, indicațiile gastroclizei trebuie limitate la deshidratări fără tulburări prea importante ale cunoștinței, fără vărsături și fără colaps grav cardiovascular.

Dacă copilul este obnubilat, există pericolul aspirației unei eventuale vărsături care duce la moarte, iar colapsul cardiovascular micșorează atît de mult absorbția de lichide, încît lichidul se acumulează în tractul gastrointestinal, iar rehidratarea devine inoperantă.

b) - injecțiile subcutanate de seruri și plasmă nu sînt așa de indicate. Se pot introduce doar cantități mici (60 - 80 ml). Chiar dacă se adaugă hialuronidază, pentru o mai bună difuziune a lichidelor, rehidratarea rămîne insuficientă. Această metodă nu se mai folosește astăzi.

c) - calea intravenoasă sub formă de perfuzie, permite injectarea unor cantități mari de lichide. Este indicată în cazurile de colaps cardiovascular accentuat și totdeauna cînd pierderea este egală sau mai mare de 10 %, deoarece restabilește repede volemia și odată cu aceasta funcția renală. Este cunoscut că funcția renală bună asigură homeostazia și echilibrul hidro-electrolitic al sîngelui cu o precizie și siguranță superioară celor mai bune și mai fine dozări biochimice.

Este evident că nu vom perfuza niciodată un copil care primește bine lichidele și nu are vărsături.

Perfuzia cu denodarea unei vene nu și-a găsit niciodată la noi locul pe care îl deține în alte țări. Se recomandă abordarea transcutanată a unei vene de la plica cotului sau epicraniene.

Singurul inconvenient al venelor epicraniene vizibile și fixe este fragilitatea lor; adesea, după un număr de ore, vena se sparge.

Injectarea intravenoasă cu seringă a unei cantități de 20 - 25 ml. lichide/kilocorp și chiar mai mult, pentru că apa trece foarte repede din sectorul vascular în cel extracelular și chiar în celule, urmată de o perfuzie lentă într-o venă epicraniană sau o altă venă, este metoda pe care o recomandăm întotdeauna în cazuri de vărsături incoercibile și colaps cardiovascular. Compoziția lichidelor de injectat este foarte variabilă și încă foarte disputată. Pentru a rezuma, putem spune că sînt folosite actualmente patru metode de rehidratare bazate pe principii diferite : metoda bilanțurilor, metoda instantaneelor de ionogramă, utilizînd în același timp date furnizate de ASTRUP, metoda dirijată și metoda în dinamică.

73.

I. Prima metodă este foarte laborioasă și necesită un bilanț al pierderilor hidrosaline. Se asigură corectarea dezechilibrului, luându-se în considerație și pierderile zilnice în timpul tratamentului. Este o metodă mai mult biochimică decât fiziologică și greu de aplicat în practica curentă. Se realizează doar în câteva centre din lume.

II. A doua metodă corectează tulburările, orientându-se după ionogramă și datele obținute prin Astrup (pH, exces de baze $p.CO_2$).

Este cea mai folosită în centrele spitalicești dotate cu laboratoare care să permită efectuarea de "instantanee" repetate. Metoda este foarte riguroasă, foarte dirijată, are totuși o precizie relativă deoarece ne dă date incomplete asupra sectorului celular.

III. A treia metodă de rehidratare dirijată, dar simplificată. Compoziția și cantitatea lichidelor de administrat este calculată după datele anamnestice (pierderea de apă se calculează comparând valorile cîntarului înainte și după îmbolnăvire) și analiza l.c.r. (delta crioscopic, cloruri, uree, R.A.). Dacă delta crioscopic depășește - 0,60 apropiindu-se de - 0,70, serul fiziologic se reduce progresiv la $1/3$, apoi la $1/6$, pînă la $1/8$. La nou-născut, folosim de la început soluții mai puțin saline: $2/3$ ser glucozat și numai $1/3$ ser fiziologic.

În majoritatea cazurilor, datele găsite indică o hiperosmolaritate a spațiului extracelular (l.c.r. este un sector fidel al acestui spațiu) și acidoză metabolică (datorită acumulării de metaboliți acizi de natură organică).

Este foarte util să reamintim că hiperosmolaritatea este datorită atât pierderilor de apă cît și de sare, dar pierderile de apă sînt proporțional mai mari decît cele de NaCl.

În cazuri mai rare, după tentative incorecte de rehidratare cu apă și ceai îndulcit (fără a da NaCl) se constată o hiposmolaritate extracelulară cu hiperhidratare celulară (intoxicație cu apă). La această hipotonie contribuie și faptul că formarea de apă endogenă la copil este mai mare ca la adult. Prognosticul

acestor stări este mai grav.

IV. A patra metodă, preconizată mai recent de Sarrouy și Lestradet, independent unul de altul, este o metodă de rehidratare dinamică, care neglijează în mod voit perturbările așa-zisei "anatomii chimice" propunându-și în primul rând să refacă volumul sanguin și o dată cu aceasta funcția renală. Se consideră că rinichiul, prin funcțiile sale, restabilește echilibrele perturbate. În sprijinul acestui punct de vedere pledează și faptul că în contrast cu marea diversitate de formulare a lichidelor de administrat, rezultatele obținute sînt totuși comparabile. În lumina acestei concepții, nu concentrația soluției de NaCl are mare importanță, ci cantitatea absolută de sare administrată.

Această metodă folosește mai mult controalele urinare decît plasmatic, cercetînd în urină pH-ul, glucoza, NaCl, corpii cetonici, calciul și eventual aminoacizii.

Corectarea hipokaliemiei moderate este foarte importantă. Dacă la prima recoltare de urină, înainte de orice administrare de bicarbonat de sodiu, găsim un pH urinar mai mare de 5,6 și mai ales dacă există semne clinice de acidoză, acest fapt traduce o neadaptare a tubului renal la lupta contra excesului de ioni de hidrogen. În stările de acidoză nevoile de potasiu sînt mai mari; vom administra clorură de potasiu în doză de 200 - 250 mg./kg.corp și pe zi, fără a depăși 1,5 gr. clorură de potasiu în 24 ore.

Lestradet arată că în stări de acidoză echilibrul ionic se schimbă și trebuie să corectăm cifra kaliemiei după cum urmează : orice coborîre cu 0,1 a pH-ului sanguin, conduce la un nou echilibru ionic cu o mărire a kaliemiei cu 0,5 mEq la litru. Exemplu : dacă la un pacient găsim o kaliemie de 4 mEq la litru (care ar părea normală), dar cu un pH sanguin de 7,1 , vom calcula kaliemia reală astfel : $4 - (0,6 \times 3) = 2,2$ mEq la litru, pentru un pH = 7,4 (normal), ceea ce indică o importantă hipokaliemie.

Asocierea de gluconat de calciu în doză de 1 gr. în 24 ore este obligatorie, deoarece deficitul potasic marchează efectele hipocalcemiei.

Dacă se corectează în mod izolat numai hipokaliemia, sînt multe șanse să se declanșeze o tetanie manifestă.

În toxicoză epuizarea axului hipofizo-suprarenal este qvasi-constantă.

Dozarea Na și K în primul eșantion de urină este de o mare valoare și constatarea unei natriurii importante (de exemplu NaCl care depășește în urină 100 mEq/l., ceea ce este cu totul nefiresc într-o stare de dehidratare în care avem de fapt și o pierdere de NaCl), trebuie să ne conducă la mărirea proporției de ser fiziologic în lichidele de perfuzie și să admitem în același timp o mare insuficiență cortico-suprarenală, administrînd din 6 în 6 ore cîte o jumătate fiolă de hemisuccinat de hidroclorid, deci în total 2 fiole = 50 mg.

Pentru combaterea malnutriției proteice, pentru a echilibra sistemele enzimatic perturbate și pentru corectarea anemiei se va administra sînge : 20 - 50 ml./kg.corp și hidrolizate de proteină. Plasma este contraindicată, deoarece proteinele pe care le conține nu pot fi utilizate imediat de organism (serul sanguin injectat la copil are un timp de înjumătățire de 28 zile). Chiar hidrolizatele de proteine trebuie utilizate cu prudență, mai ales dacă există semne de atingere hepatică, deoarece se poate crea o hiperamonie periculoasă pentru substanța cerebrală.

Aceasta se traduce printr-o agravare bruscă a stării de cunoștință cu stare de hiperexcitabilitate.

Cînd dezechilibrul acidobazic este mare, precum și în cazurile cînd rinichiul a suferit profund de pe urma anoxiei, se impune și corectarea acidozei cu bicarbonat de Na.

În cursul toxicozei, mai ales dacă se realizează o stare septicemică cu germeni gram negativi (E.coli, piocianic), endotoxina bacteriană poate produce un tablou de coagulare intravasculară diseminată, printr-o activitate anormală a procesului de coagulare cu depuneri de fibrină și tromboze în tot sistemul capilar, mai ales în glomerulii renali. Procesul a fost comparat cu fenomenul Schwartzman-Sanareli generalizat, obținut la iepuri prin injecții intravasculare cu endotoxină de germeni gram-nega-

tivi.

Ca urmare a coagulării intravasculare diseminate, are loc un consum al factorilor plasmatici ai coagulării și a trombocitelor, urmate de hipocoagulabilitate și o diateză hemoragică.

Diagnosticul clinic al sindromului CID se bazează pe o serie de simptome ca : stare infecțioasă gravă, colaps, anurie, sindrom hemoragipar (cutaneo-mucos și visceral).

Examenul de laborator surprinde rar faza inițială de hipercoagulabilitate, care trece neobservată clinic (timp Howel scurtat, creșterea fibrinogenului, a factorului VIII, uneori creșterea trombocitelor).

De obicei, CID se decelează în faza a II-a de hipocoagulabilitate, manifestată clinic prin diateza hemoragică și tromboze vasculare, iar biologic prin trombopenie (sub $50.000/mm^3$ în forme severe), scăderea fibrinogenului și a factorilor V, VII, VIII, IX, X. Timpul Quick și timpul triplu (II, VII, X) sînt prelungite.

Pentru înlăturarea efectelor CID se produce în mod secundar o activare a procesului de fibrinoliză (faza a III-a), utilă pînă la un punct, dar care poate perpetua sindromul hemoragic dacă depășește un anumit grad, ducînd la consum de fibrinogen, factor V și VIII.

Tratamentul CID cuprinde :

1) - Tratamentul bolii cauzale, a șocului (refacerea volumiei, oxigen, substanțe vasoactive);

2) - Tratament specific : heparină intravenos (100 - 150 U./kg.corp/doză, din 4 în 4 ore pînă la normalizarea coagulării). Fiola de 1 ml.heparină are 50 mg. (5.000u.i.).

In hemoragii masive sau depleții severe ale factorilor coagulării se va utiliza sînge proaspăt sau plasmă. Antifibrinolitice sînt mai rar utilizate, iar corticoterapia este controversată. Unii autpri o folosesc timp limitat, inițial în doze mari ca tratament antișoc, iar alții o recomandă numai după ce coagularea intravenoasă a fost blocată de heparină. De altfel, heparina inhibă acțiunea ACTH și cortizonul. Conducerea tratamentului

CID se va face în funcție de numărul de trombocite și coagulogramă, recoltate în mod repetat.

Recent, St. Martin de la Thieffry recomandă în stările grave de colaps și acidoză să se înceapă perfuzia cu 10 - 20 ml. /kg. corp sânge, plasmă sau înlocuitori de plasmă, administrate cu seringi în timp de 15 minute, ce are drept scop creșterea rapidă a volumului plasmatic. Înlocuitorii de plasmă duc, după administrarea intravenoasă, la o normalizare a volumului sanguin redus. RheomacroDEX ce conține dextran leagă intravascular, prin fiecare gram de dextran, 20 - 25 ml. apă. Aceste substanțe nu pot pătrăsi spațiul vascular (din cauza mărimii moleculelor) decât pe cale renală sau după metabolizare. Apoi, se continuă cu perfuzarea unei soluții cu ser bicarbonat izotonic 14 gr.‰, atîți mililitri/kg. corp cît este pierderea la % din greutatea copilului.

Redăm mai jos conduita de tratament pentru primele 24 ore, a unei deshidratări acute severe în care copilul a pierdut 10 % din greutatea sa corporală, după indicațiile lui Thieffry.

De exemplu : un copil de 5 Kg. care pierde prin diaree și vărsături 10 % din greutatea sa (500 gr.), va fi rehidratat astfel : (vezi figura 4) :

1) În primele 4 ore va primi jumătate din pierderile din greutate (în exemplul nostru 250 ml);

- în primele 15 minute se administrează cu siringa soluție de rheomacroDEX sau alt înlocuitor de plasmă după formula : $G \text{ (kg)} \times \text{procentul pierderii (10 \%)}$, deci în exemplul nostru 50 ml.;

- în continuare, în următoarele 45 minute se administrează în perfuzie soluție de ser bicarbonat izotonic 14 gr.‰, după aceeași formulă, deci 50 ml.;

- odată colapsul combătut, de la 1 - 4 ore se continuă perfuzia cu soluție ser glucozat 5 % și ser fiziologic în părți egale, completînd lichidele necesare din acest interval (jumătate din pierderi = 250 ml). Dacă copilul a primit 50 ml. rheomacroDEX + 50 ml. soluție ser bicarbonat 14 gr.‰, rămîn de administrat încă 150 ml. lichide din care 75 ml. ser glucozat 5 % și 75 ml. ser fiziologic;

- în continuare se administrează 100 ml. lichide/kg. corp (deci 500 ml), din care jumătate (250 ml) în primele 4 - 12 ore și restul (250 ml.) în ultimele 12 ore (12 - 24 ore);

- în intervalul 4 - 12 ore soluția de perfuzat va fi ser glucozat 5 % - 250 ml., în care se adaugă electroliți :

NaCl 58,5 gr.% în doză de 2,5 - 3 mEq/kg. corp; 1 mEq = 1 ml.

ClK 74,6 gr.% în doză de 2,5 - 3 mEq/kg. corp; 1 mEq = 1 ml., numai dacă diureza s-a instalat.

Cl₂Ca = 10 mg./kg. corp

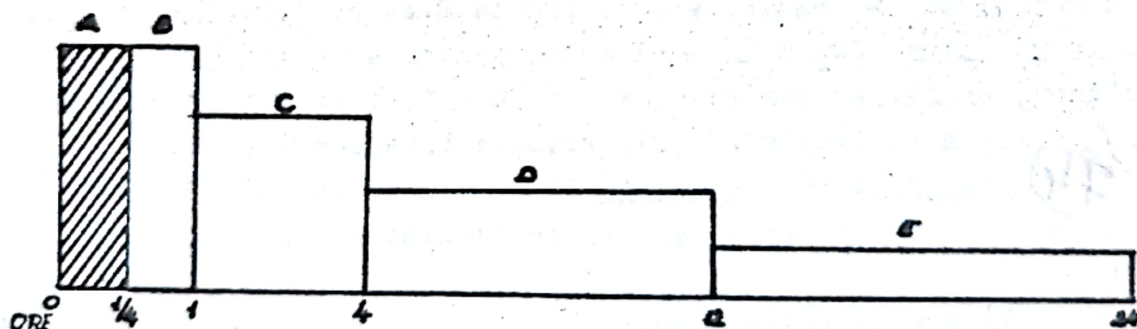
În ultima etapă (12 - 14 ore) se administrează cealaltă cantitate de 250 ml. ser glucozat în care se adaugă electroliții :

NaCl 58,5 % în aceeași cantitate ca în etapa precedentă;

ClK 74,7 % numai dacă nu s-a administrat în faza anterioară în aceeași cantitate;

Cl₂Ca în aceeași cantitate ca în etapa precedentă.

Schema conduitei de tratament a unei deshidratări acute severe în primele 24 ore (Thieffry)



A. Plasma sau înlocuitor de plasmă (Rheomacrodex)

B. Soluție bicarbonat de Na 14%

C. Glucoza 5% + 1/2 ser fiziologic + Ca (10 mg)

D. Glucoza 5% (50 ml / Kg. corp) + Na Cl 58,5 g% (2,5 mEq / Kg. corp) + Ca (10 mg / Kg. corp) + KCl 74,6 g% (2-3 mEq / Kg. corp) după Diureză.

E. Idem

Figura 4.

Cînd valorile Astrup arată o acidoză severă, aceasta se corectează prin administrarea de bicarbonat de Na 14 gr.‰o după următoarea formulă :

Dacă valoarea normală a excesului de baze care are + 3 se scade valoarea găsită și rezultatul se înmulțește cu coeficientul 0,3 și apoi se înmulțește cu G (kg). Rezultatul este exprimat în mEq.

De exemplu : dacă excesul de baze = - 11, atunci :
 $(- 11) - (- 3) = - 8; - 8 \times 0,3 \times 5 = 12 \text{ mEq.}$

Se calculează cantitatea de bicarbonat de Na necesară, știind că soluția de bicarbonat 14 gr.‰o conține 16,6 mEq %.

Combaterea acidozei se poate face și în funcție de rezerva alcalină.

Se știe că R.A. în plasmă este în mod normal de 55 - 60 volum CO_2 %.

După formula Guest, pentru a se ridica R.A. cu 1 volum % pe kilogram de greutate, trebuie să dăm 26 mg. de bicarbonat/kilocorp. De exemplu : la un copil, cu greutate de 5 kg. cu R.A. de 20 volume CO_2 %, pentru a i se ridica R.A. cu 30 volume, adică pînă la 50 volume CO_2 % (nu mai mult, pentru a nu se ajunge la alcaloză), ar fi necesar $26 \text{ mg.} \times 5 \times 30 = 3,90 \text{ gr.}$ bicarbonat de sodiu, adică aproximativ 275 ml. soluție bicarbonată 14 ‰o.

14 Deshidratarea camuflată. La copiii obezi există pericolul ca o deshidratare gravă să nu fie imediat recunoscută intrucît :

- 1) are un facies bun;
- 2) țesutul celular subcutanat abundent de pe abdomen nu permite formarea unui pliu cutanat persistent;
- 3) sensibilitatea la pierderea de apă este mai mare, datorită grăsimii.

Dacă, spre exemplu, luăm doi copii cu greutate de 10 kg., din care unul normal, în vîrstă de 1 an și 1 lună, altul obez de 6 luni, ei vor avea procente diferite între masa slabă și grasă, după cum urmează :

- copilul normal : masă slabă 80 %, masă grasă 20 %;
- copilul obez : masă slabă 60 % sau mai puțin, masă grasă 40 % sau mai mult.

Apa metabolică activă este în funcție de masa slabă (în cazul nostru 60 % la copilul obez, 80 % la cel normal).

Dacă ambii copii se deshidratează și pierd 10 % din greutate, atunci copilul normal va pierde 1 kg.din 8, iar cel obez 1 kg.din 6, deci deshidratarea în ultimul caz va fi mult mai gravă.

RAHITISMUL COMUN

(Rahitismul carential, Rahitismul vitamino-D sensibil)

Rahitismul comun este o boală metabolică generală, determinată de carența în vitamină D la un organism în creștere. Denumirea bolii vine de la cuvântul rahis = coloană, pentru că în evoluția sa boala determină deformări ale coloanei vertebrale.

Istoric. Rahitismul este cunoscut încă din antichitate. Prima descriere a lui Soranus datează din anul 130. Dar o descriere clinică completă a fost făcută în 1650 de către Glisson, medic englez, boala fiind în vremea aceea foarte frecventă în Anglia, de unde și denumirea de morbus anglicus.

Etiologia a rămas foarte mult timp obscură. În anul 1890 Palm a demonstrat acțiunea antirahitică a razelor solare. Mai târziu în anul 1920 Mellamby a descoperit acțiunea antirahitică a unturii de pește. În anul 1928 Windaus a izolat vitamina D arătând că rahitismul este legat de lipsa acestei vitamine.

Astăzi se știe că vitamina D se găsește în natură sub formă de provitamine. Se cunosc mai multe provitamine, unele din regnul animal, altele din regnul vegetal, (zoo, fito-, micosteroli); ele sînt compuși ai sterolului. Dintre toate au importanță pentru organismul uman :

- provitamina din tegumente, 7 - dehidro-colesterolul, care prin iradiere dă vitamina D₃;
- provitamina din regnul vegetal (ergosterolul) din care rezultă vitamina D₂. Provitamina care dă vitamina D₃ se găsește și la alte animale; de exemplu vitamina din untura de pește are aceeași proveniență.

Deși vitamina D este cunoscută de peste 50 de ani, metabolismul ei nu este complet lămurit. Nu se cunosc modalitățile de acțiune ale vitaminei D la nivelul intracelular și nu este perfect explicat mecanismul de producere al formelor de rahitism vitamino-rezistent. În ultimul timp metodele moderne de dozare a vitaminei D și marcajul cu izotopi radioactivi au adus unele lămuriri cu privire la metabolismul acestei vitamine.

Prin metode de dozare s-a stabilit că la copiii în perioade de creștere (10 zile - 3 ani) necesarul de vitamină D este în medie de 1.000 unități/zi cu variații foarte mari între 220 u și 3.500 u, în funcție de sensibilitatea familială și individuală, de dieta alimentară, sezon, regiune, stare de sănătate sau boală. S-a demonstrat că la copiii rahitici cantitatea de vitamină D din sânge este mai scăzută decât la copiii normali și că readucerea la normal a acesteia vindecă rahitismul.

Prin metode de marcaj cu substanțe radioactive s-a dovedit că 70 - 90 % din vitamina D administrată oral este absorbită la nivelul intestinului, sediul principal al acestei absorbții fiind jejunileonul; apoi pe cale limfatică este transportată de o alfa₂ - globulină la nivelul ficatului unde atât vitamina D₂ din aportul alimentar cât și vitamina D₃ sintetizată la nivelul pielii este desfăcută prin hidroxilare la C₂₅ într-un produs activ, 25 - hidroxiergocalciferolul și respectiv 25 - hidroxicolecalciferolul. Procesul de hidroxilare a vitaminei D la C₂₅ a fost pus în evidență de către Lund și De Luca în anul 1966.

Alături de acest metabolit activ rezultă și alți metaboliți ai vitaminei D cu acțiune mai puțin importantă din punct de vedere biologic. Astăzi se știe că există un sistem enzimatic care intervine în hidroxilarea vitaminei D în 25 - hidroxivitamină D. O parte din aceasta, ajunsă la nivelul rinichiului, suferă o nouă hidroxilare la C₁ rezultând 1 - 25 dihidroxivitamină D, proces pus în evidență de către Fraser și Kodiceck în 1970 - 1971.

Metabolitul 1,25 dihidroxivitamină D este hormonul activ al vitaminei D care induce la nivelul celulelor intestinale sinteza unei proteine ce fixează calciul și permite absorbția activă și transportul acestuia.

Administrarea 1 - 25 dihidroxicolecalciferolului a dus la vindecarea rahitismului comun și chiar a rahitismului vitaminorezistent hipofosfatemie familial, încât s-a ajuns la concluzia că patogenia acestuia din urmă este legată de deficiența de metabolizare a vitaminei D.

Etiologie

Factorul determinant al rahitismului comun este carența de vitamină D.

Se știe că nevoile zilnice de vitamină D ale sugarului în creștere intensă, sînt în medie de 400 - 800 u. (în regiunea noastră) cu variații individuale foarte mari.

Sursa de aprovizionare a organismului cu vitamină D este exogenă (din alimentație) și endogenă (din provitamina din piele). Cînd nu se poate asigura cantitatea necesară de vitamină D, va apare rahitismul.

a) - Organismul sugarului își acoperă o parte din nevoile de vitamină D prin sinteza cutanată a acesteia sub acțiunea razelor solare. Lipsa razelor solare duce la scăderea sintezei de vitamină D₃.

Rolul carenței solare în producerea rahitismului a fost sesizat de foarte mult timp, dar abia de aproximativ 50 ani s-a adus o explicație științifică acestei constatări empirice. Astfel, s-a demonstrat că sub acțiunea razelor solare, 7 dehidrocolesterolul din piele este transformat în vitamină D și că aceasta are acțiune antirahitică. Concomitent s-a stabilit că numai o parte din razele spectrului solar au acțiune antirahitică și anume razele ultraviolete, care au lungimea de undă cuprinsă între 250 - 320 milimicroni. Pe de altă parte se știe că suprafața terestră nu primește raze ultraviolete cu lungimea de undă mai scurtă de 290 milimicroni și că unghiul mare de înclinare al razelor solare la poli și în zonele temperate reduce cantitatea de raze ultraviolete ajunsă pe sol.

De asemenea s-a constatat că praful, fumul, vaporii de apă din atmosferă, sticla obișnuită a geamurilor, îmbrăcămintea, se opun trecerii razelor ultraviolete.

În condițiile zonei temperate, posibilitățile organismului de a-și sintetiza vitamina D₃ din provitamina din piele sînt reduse în special pentru sugari. Astfel aceștia se pot bucura de o însorire bună, doar 1/4 sau 1/3 din an. Chiar și în anotimpul cald copiii nu sînt expuși la soare tot timpul zilei, iar prin îmbrăcăminte razele ultraviolete nu trec.

Copiii cu pielea pigmentată au mai puține șanse de a-și transforma provitamina D în vitamină D. Agădar nu se poate conta pe o cantitate suficientă de vitamină D provenită numai din propriile resurse.

b) - Organismul își procură o parte din vitamina D necesară și din aportul alimentar.

Niciodată o carență exogenă nu se manifestă dacă nu există concomitent și o carență endogenă. Carența exogenă poate fi dată de o lipsă de aport sau de o lipsă de absorbție.

În general alimentația aduce sugarului o cantitate mică de vitamina D. Oricât de echilibrată ar fi alimentația, aceasta nu poate asigura un aport suficient de vitamină D.

Din cele expuse mai sus rezultă că vitamina D necesară sugarului în creștere trebuie administrată în mod obligatoriu sub formă medicamentoasă pentru a preveni rahitismul.

Factorii adjuvanți. În producerea rahitismului pe lângă carența de vitamină D intervin și factori adjuvanți exogeni și endogeni.

a) - Factorii adjuvanți exogeni :

- Alimentația dezechilibrată este un factor important de producere a rahitismului; dar dacă la animalele de experiență s-a obținut rahitism prin dezechilibru alimentar, la sugar alimentația dezechilibrată nu produce rahitism dacă nu există concomitent și o lipsă de vitamină D.

În alimentație nu contează valorile absolute ale calciului și fosforului, ci raportul dintre aceste minerale.

Într-un regim echilibrat raportul Ca/P este de 0,8 - 1,3 și este asigurat de alimentația naturală.

Laptele de vacă este mai rahitigen decât laptele de femeie, cu toată cantitatea mare de calciu și fosfor, pentru că nu asigură un raport Ca/P optim pentru organismul sugarului.

Alimentația naturală totuși, nu poate preveni rahitismul datorită cantității sale reduse de vitamină D (4 - 8 u.‰o iar laptele de vacă 10 - 40 u.‰o), de aceea este absolut necesară profilaxia rahitismului cu vitamina D sub formă medicamentoasă chiar și la copiii hrăniți la sân.

- Alimentația artificială este un factor favorizant al rahitismului și prin faptul că în laptele de vacă proporția Ca/P nu oferă condiții favorabile unei bune absorbției calcice la nivelul intestinului și din cauză că realizează un mediu intestinal alcalin, care se opune absorbției calciului (de aici ideea de a acidifica laptele de vacă).

- Excesul de făinoase în alimentație are de asemenea o acțiune rahitigenă. Cerealele sînt bogate în acid fitic care se combină cu calciu dînd un complex insolubil, fitinatul de calciu ce se elimină prin intestin, împiedicînd deci absorbția intestinală a calciului.

- Climatul. Se știe că rahitismul este mai răspîndit în țările cu latitudine nordică unde perioada de iarnă este mult mai lungă și copiii își petrec o perioadă mai îndelungată de timp în casă. Așa se explică și faptul că rahitismul este o boală sezonieră. În țările cu climă temperată rahitismul este mai frecvent toamna și primăvara. Se întîlnește mai ales la copiii care se nasc la sfîrșitul verii, care se bucură de însorire abia la sfîrșitul primului an.

În orașele industriale unde fumul, praful, vaporii de apă din atmosferă opresc razele ultraviolete, rahitismul este mult mai frecvent.

De asemenea condițiile precare de mediu, locuințele insalubre, întunecoase, favorizează rahitismul.

- Diferitele infecții ale copilului în special tulburările digestive repetate și prelungite, ducînd la un deficit de absorbție a grăsimilor inclusiv a vitaminei D liposolubilă, pot fi un factor favorizant al rahitismului.

- Bolile cronice cu răsunet intestinal ca : maladia celiacă, fibroza chistică de pancreas, prin tulburările de absorbție ale grăsimilor și implicit a vitaminei D pot de asemenea favoriza rahitismul.

b) - Factori adjuvanți endogeni

- Creșterea. Rahitismul este o boală a creșterii, apare în perioada de creștere maximă între 3 - 18 luni, iar la sfîrșitul celui de-al doilea an cînd creșterea încetinește, se vindecă spontan. Rahitismul este mai discret la copiii distrofici la care creș-

terea este încetinită și abia când se vindecă distrofia, semnele de rahitism devin evidente.

La prematuri, a căror creștere este foarte intensă, rahitismul este mult mai frecvent, mai precoce și mai grav decât la copiii născuți la termen.

Vîrsta. Rahitismul este mai frecvent între 3 și 18 luni, explicabil prin intensitatea creșterii în această perioadă, dar poate să apară și după această vîrstă, pe la 6 - 7 ani și mai ales la pubertate când creșterea se accelerează din nou, realizînd rahitismul tardiv.

Sexul. Există o predominanță a bolii la sexul masculin.

Fiziopatologia rahitismului este strîns legată de tulburarea metabolismului fosfo-calcic. Metabolismul fosfo-calcic este foarte complex și orice perturbare a acestuia interferează cu mineralizarea oaselor.

În metabolismul fosfo-calcic intervine vitamina D și o serie de hormoni ca : parathormonul, tirocalcitonina, hormonii sexuali, hormonul de creștere, hormonul tiroidian. Acești factori acționează prin trei organe țintă : intestin, os, rinichi.

Vitamina D intervine în metabolismul calciu-fosfor prin mai multe mecanisme :

- La nivelul intestinului favorizează absorbția calciului, atât cea activă cît și cea pasivă; prin absorbție activă se asigură cantitatea de calciu suplimentară, necesară organismului în creștere. Vitamina D induce la nivelul celulei intestinale sinteza unei proteine specifice care fixează calciu, permițîndu-i transportul prin peretele intestinal. În mod secundar vitamina D favorizează și absorbția fosforului.

- La nivelul osului vitamina D favorizează depunerea sărurilor de calciu și fosfor în zonele de creștere mineralizîndu-l; de asemenea induce sinteza de ATP osos prin care se asigură cantitatea de fosfați necesari osificării. Intervine și în sinteza acidului citric și a citraților care fac posibilă mobilizarea calciului în organism (rezorbția, depunerea și eliminarea) în condițiile unei homeostazii normale.

- La nivel renal vitamina D antrenează reabsorbția fosfaților, acționând antagonist cu parathormonul, care are următoarele acțiuni :
 - la nivelul intestinului acționează sinergic cu vitamina D;
 - la nivelul osului intervine în procesele de distrucție osoasă în scopul menținerii unei calcemii normale;
 - la nivel renal favorizează eliminarea fosfaților.

Tiocalcitonina (descoperită de Hiroch în 1963) contracarează efectul paratiroidelor contribuind la menținerea unei calcemii constante. Mecanismul de producere al rahitismului este următorul :

Intr-un prim stadiu, carența vitaminei D diminuează absorbția intestinală a calciului de la 60 - 70 % (normal) la 20 %, la o vîrstă cînd organismul în creștere are nevoie maximă de calciu.

Calciul combinîndu-se cu fosforul împiedică și absorbția acestuia. Scade în sînge produsul $\text{Ca} \times \text{PO}_4$ (Howland-Kramer) sub 4000 (valoarea normală) și mineralizarea osului diminuează, cu atît mai mult cu cît și sinteza de ATP osos, furnizorul principal de ioni fosfați este scăzută. Trama proteică nemineralizată duce la apariția țesutului osteoid și a unei intense reacții osteoblastice și fosfatazice, care forțează eliberarea fosforului mineral din fosfații organici.

În faza a doua hipocalcemia stimulează paratiroidele și în funcție de răspunsul acestora, rahitismul îmbracă aspecte clinice, biologice și radiologice diferite (J.Paupe).

- Dacă paratiroidele reacționează, așa cum se întîmplă în marea majoritate a cazurilor, calcemia se va restabili, dar cu prețul unei osteolize, care agravează leziunile osoase.

Vom găsi la nivelul oaselor modificări ale zonei de creștere prin deficit de mineralizare, iar în restul osului, leziuni prin exces de osteoliză sau de mineralizare.

Clinic și radiologic apar semne evidente de rahitism; biologic calcemia este normală, în schimb fosforemia este scăzută, datorită eliminării crescute a fosfaților la nivelul tubilor renali

sub acțiunea parathormonului.

- Dacă paratiroidele nu reacționează, ceea ce se întâmplă când cantitatea de vitamină D din sânge este foarte scăzută (se știe că parathormonul își exercită acțiunea osoasă numai în prezența vitaminei D) sau la sugarii de vîrstă mică (care se comportă ca și cum ar avea o hipoparatiroidie tranzitorie) atunci clinic și radiologic rahitismul este discret, produs prin lipsa de mineralizare a osului; biologic, fosforemia este normală sau ușor scăzută, iar calcemia poate fi periculos de scăzută, putînd duce la tetanie.

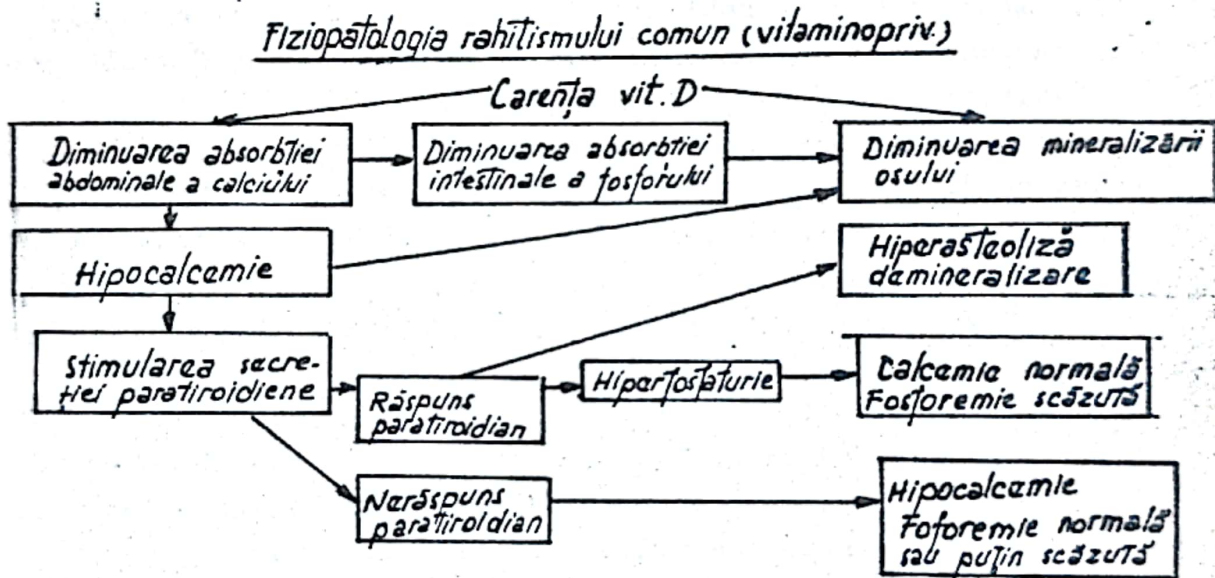


figura 5

Dar vitamina D nu intervine numai în procesul de mineralizare a osului, ci și la alte nivele; astfel, vitamina D favorizează sinteza ATP-ului muscular care stă la baza contracției musculare. În lipsa acestuia, musculatura devine hipotonă, liga-

mentele laxe, apare abdomenul flasc, cifoză dorsolombară.

Lipsa de vitamină D are repercursiuni și asupra aparatului respirator : diminuarea rigidității arcurilor costale, moliciunea cartilagiului bronic asociată cu o hipotonie a mușchilor respiratori, care duc la diminuarea ventilației pulmonare, ceea ce explică frecvența și gravitatea infecțiilor pulmonare la copiii rahitici.

Vitamina D favorizează absorbția fierului și cobaltului la nivelul intestinului, precum și înglobarea fierului la nivelul hematiilor, ceea ce explică anemia hipocromă din rahitism.

Pe de altă parte tulburările osoase din rahitism se însoțesc și de modificări ale țesutului osos hematopoietic, acesta fiind înlocuit cu țesut reticular. Aceasta ar fi cauza anemiei pseudoleucemice Von Jaksch-Luzet care apare uneori în formele grave de rahitism.

Vitamina D intervine și în metabolismul celular; în lipsa ei se produce o încetinire a proceselor metabolice tisulare, care favorizează acumularea de metaboliți acizi cu dezvoltarea unei stări de acidoză, tradusă prin scăderea rezervei alcaline, reacție acidă a urinei, creșterea concentrației sărurilor de amoniu în urină. Acidoza, mărește presiunea osmotică intratissulară și deci starea de inhibiție tisulară, de unde aspectul păstos al copiilor rahitici. Pe de altă parte, acumularea metaboliților acizi tulbură funcțiile reglatoare ale sistemului nervos central și mărește excitabilitatea acestuia, ceea ce explică agitația, iritabilitatea, transpirațiile profuze, tulburările de somn, întâlnite la copiii rahitici.

Vitamina D prin intermediul fosfaților intervine și în metabolismul aminoacizilor celulari și astfel, apare hiperaminoaciduria din rahitism.

Așadar, rahitismul comun este o boală carențială prin lipsă de vitamină D la un organism în creștere, cu repercursiuni asupra sistemului osos în primul rând, dar care interesează aproape toate organele și sistemele.



Anatomie patologică

Deși rahitismul trebuie privit ca o boală metabolică generală, din punct de vedere anatomo-patologic, leziunile osoase sînt pe primul plan. Leziunile sînt cu atît mai evidente cu cît osificarea este mai activă; ele se întîlnesc la nivelul oaselor late ale cutiei craniene, la coaste și la oasele lungi, unde leziunile predomină în regiunea epifizelor fertile și în jurul nucleilor de osificare.

Se știe că țesutul osos ia naștere din țesutul cartilagin, care la embrion și făt constituie aproape în întregime scheletul. Din acesta rămîne păstrată cîte o lamă de cartilagiu între diafiză și epifiză, numită cartilagiu de conjugare sau zona provizorie de creștere, atîta timp cît scheletul are păstrată potențialitatea de creștere.

Cartilagiul de conjugare asigură creșterea în lungime a osului, creșterea în grosime fiind asigurată de osificarea periostală.

În mod normal, secțiunea longitudinală făcută la nivelul zonei de osificare, prezintă succesiunea următoarelor straturi dinspre cartilagiul de conjugare spre diafiză :

- 1) cartilagiul hialin, substanță albă ca de porțelan, sediul capsulelor care înglobează celulele cartilaginose;
- 2) stratul condroid, albastrui, translucid, în care celulele cartilaginose se dispun în cordoane longitudinale (cartilagiul seriat);
- 3) stratul condro-calcăr, o linie subțire cenușie, mată, formată dintr-o substanță amorfă, infiltrată cu grăunțe calcare, care acoperă celulele cartilaginose voluminoase (zona de calcificare provizorie);
- 4) stratul osiform, care elaborează țesutul osos normal; substanța fundamentală a cartilagiului formează travee la nivelul cărora osteoblastele fabrică, prin apozitia sărurilor de calciu, noua substanță osoasă solidă.

Leziunile anatomo-patologice rahitice variază în funcție de perioada evolutivă a bolii :

a) In perioada de debut a rahitismului limitele stratului condroid și condrocalcar devin neregulate. Aceste straturi sînt invadate de vase neoformate, înconjurate de țesut fibros. Celulele cartilaginoase sînt mai mari, mai numeroase, în proliferare manifestă. Lamelle de țesut osos compact sînt dislocate de măduva osoasă hiperemiată, care umple areolele mărite. In această perioadă există o condromielită congestivă, hemoragică, proliferativă cu diminuarea calcificării (Marfan).

b) In perioada de stare epifizele apar umflate, toate straturile zonei de osificare sînt îngroșate fără limite precise, infiltrate cu un țesut nou - țesutul spongoid. Este o condromielită fibroasă cu producere de țesut nou, foarte puțin sau de loc calcificat, țesutul osteoid care înlocuiește țesutul normal. Proportia de fosfat tricalcic care intră în compoziția osului scade de la 60 % la 20 %. Există și leziuni ale diafizelor, traduse prin insuficiența osificare a traveelor.

c) In perioada de reparare reapar elementele normale, mai ales osteoblastele cu prelungiri anastomozate, care se dispun din nou ordonat; țesutul osteoid este resorbit și începe procesul de calcificare. In cursul creșterii, deformațiile osoase se corectează mai mult sau mai puțin, dînd aspecte clinice variate.

In afara leziunilor osoase caracteristice, în rahitism s-a semnalat și o hiperplazie a glandelor paratiroide.

Simptome clinice

In simptomatologia clinică a rahitismului se pot delimita patru faze : perioada de debut, perioada de stare, perioada de vindecare, perioada de consolidare a infirmităților definitive.

1. Perioada de debut se caracterizează prin semne de suferință din partea sistemului nervos, care se instalează insidios. Copilul, cu stare de nutriție de obicei bună, devine irascibil, capricios, doarme puțin, transpiră mult în regiunea cefei, la frunte. Mișcările nu mai sînt atît de vii, se poate chiar observa o regresie a funcțiilor statice și motorii; sugarul mai mare nu mai stă în șezut, nu se mai ridică în picioare. Aceste semne premonitoare sînt însoțite de modificări biochimice, modificările osoase

instalându-se abia după câteva săptămîni. Deși semnele de debut nu sînt specifice, interpretarea lor justă este de o mare importanță pentru stabilirea diagnosticului și a unui tratament precoce.

2. Perioada de stare, este perioada manifestărilor nete cu simptomatologie polimorfă dar dominată de suferința sistemului osos. Semnele rahitice însoțesc procesele de creștere ale osului, fiind mai exprimate la nivelul zonelor de creștere activă. În primul semestru se observă o predominanță a suferinței osoase la extremitatea cefalică, în al doilea semestru la nivelul toracelui și la sfîrșitul primului an la membre. Simptomele osoase sînt întotdeauna simetrice și nedureroase.

La craniu, semnul cel mai precoce este craniotabesul care apare în luna a doua, a treia de viață; constă în zone de înmuiere osoasă de dimensiuni variabile, la nivelul oaselor parietale și a occipitalului. Craniotabesul poate fi unic sau bilateral și de obicei se întovărășește și de alte simptome : dehiscența suturilor, întîrzieri în închiderea fontanelor etc. Craniotabesul este cu atît mai întins cu cît creșterea craniului este mai activă; așa se explică de ce la prematuri, la care creșterea este foarte intensă, întreaga regiune occipitală se transformă într-o membrană pergamentoasă. Craniotabesul se vindecă spontan și numai excepțional îl găsim după 6 luni.

Fontanela anterioară nu diminuează treptat și uneori o găsim deschisă după 2 ani.

În evoluția rahitismului apar la nivelul oaselor craniului deformări prin hiperplazia țesutului osteoid, precum și datorită acțiunii mecanice exercitată asupra oaselor lipsite de rezistență. Procesele de hiperplazie osoasă dau : bose frontale (frunte olimpiacă), bose parietale; cînd bosele parietale sînt evidente și separate printr-un șanț sagital realizează capul "natiiform" - aspectul de fese (Parrot). Dacă proemină și oasele frontale, craniul se apropie de formă pătrată "cap pătrat", sau "cap în cruce" cînd bosele frontale și parietale sînt separate între ele prin șanțuri.

Oasele craniului lipsite de consistență se deformează când copilul stă mult pe spate sau pe o singură parte, realizând diferite aspecte. Astfel, osul occipital se poate turti, diametrul biparietal se mărește și se realizează craniul brahicefal; dacă sugarul stă culcat pe o parte, craniul se turtește de partea respectivă, realizând plagiocefalia, iar craniul devine asimetric (cap oblic ovalar). Cu timpul, când copilul crește, aceste deformări tind să se șteargă; unele însă persistă toată viața.

La oasele feții întâlnim maxilarul inferior în formă de trapez, arcul dentar superior în formă de liră, bolta palatină ogivală, deviația septului nazal. Arcadele dentare apar deformate cu tulburări consecutive în erupția dentiției. Atât în dentiția de lapte cât și în cea definitivă întâlnim: întârzieri în erupție, hipoplazia smalțului și o mare predispoziție la carii.

La nivelul toracelui modificările osoase apar în semestrul al doilea și constau în: mătănii costale, rezultate prin hipertrofia cartilagiilor de conjugare de la nivelul articulațiilor condrocostale. Se întâlnesc și deformări toracice care se produc datorită moliciunii cutiei toracice. Astfel, sub influența tracțiunii mușchiului diafragm apar depresiunile submamare cunoscută sub numele de ganțurile lui Harrișson. Alteori, se produce o infundare a sternului în regiunea xifoidiană, realizând "toracele în pîlnie", sau "toracele de cizmar", sau dimpotrivă, sternul proemină realizând "toracele în carenă".

La nivelul coloanei vertebrale se constată o cifoză dorso-lombară care se datorește nu atât modificărilor osoase cât mai ales hipotoniei musculare și hiperlaxității ligamentare; se deosebește de cifoza din morbul lui Pott prin lipsa durerii, unghiul mai larg (deschis anterior), și prin dispariția ei când copilul este culcat pe abdomen.

Claviculele pot prezenta o exagerare a curburilor naturale și uneori fracturi cu calusuri exuberante. Unele din deformările toracice nu dispar cu creșterea și rămân pentru toată viața. Deformările toracelui au repercursiuni negative asupra ventilației pulmonare, favorizând infecțiile aparatului respirator; de asemenea pot avea repercursiuni și asupra cordului.

Deformațiile bazinului sînt importante la fete, putînd constitui mai tîrziu cauza nașterilor distocice. Ele constau în proeminența sacrului și infundarea laterală a pubisului, cu proiecția simfizei pubiene înainte, realizînd imaginea de "inimă de carte de joc". Uneori bazinul este strîmt sau asimetric.

La nivelul membrelor, modificările constau în lățirea extremităților oaselor lungi și devierea diafizelor lor. Astfel, la membrele superioare apar "brățările rahitice", o tumefacție epifizară datorită tulburărilor procesului de osificare cu înmulțirea celulelor cartilaginose. Aceleași îngroșări pot să apară și la nivelul articulațiilor tibiotarsiene. Incurbările diafizelor de la membrele inferioare pot să se producă și înaintea dezvoltării mersului, datorită tracțiunilor musculare. Leziunile diafizare sînt mai moderate la membrele superioare și mult mai evidente la membrele inferioare. Acestea se deformează în paranteză sau litera O, sau în X, cu genu valgum, sau sub forma unui unghi deschis înainte, constituind genu recurvatum. Afectarea colului femural duce la coxa vara, caracterizată prin mers de rață. În rahitismul grav, deformările osoase pot fi agravate prin fracturi care apar cu multă ușurință.

Simptome de suferință din partea altor organe și sisteme

Alături de suferința osoasă se remarcă și o hipotonie musculară cu o hiperlaxitate ligamentară, din care cauză copilul prezintă întîrzieri în dezvoltarea motorie sau își pierde achizițiile motorii abia cîștigate. Mușchii abdominali sînt hipotoni, abdomenul este mărit de volum cu tendință de revărsare pe flancuri "abdomen de batracian"; uneori există și o hernie pe linia albă, realizînd abdomenul trilobat.

Deformările toracice duc la tulburări de ventilație pulmonară, favorizînd infecțiile pulmonare, dar pe de altă parte provoacă și modificări în activitatea aparatului cardiovascular. Puterea de aspirație a sîngelui din venele mari spre inimă fiind slăbită în urma dilatării insuficiente a cutiei toracice, se produce o stază venoasă în tot corpul, manifestată prin : dilatația venelor epicraniene, a jugularelor, a venelor abdominale. Din cauza stazei, ficatul și splina se măresc, iar pe de altă parte

staza din vena portă duce la tulburări de absorbție intestinală, la meteorism și uneori la dispepsie sau constipație.

Tulburările osoase din rahitism sînt însoțite de modificări ale măduvei osoase, țesutul hematopoietic fiind înlocuit de țesut reticular, ceea ce se traduce printr-o anemie uneori de tip pseudoleucemic. Mai frecventă este anemia hipocromă datorită se pare tulburărilor de absorbție intestinală a fierului cauzată de deficiența vitaminei D.

Ca o consecință a tulburărilor metabolismului celular și a acumulării metaboliților acizi, bolnavii sînt iritabili, agitați, au tulburări de somn, tulburări vasomotorii.

Dezvoltarea statică și motorie sînt întîrziate atît datorită disfuncției aparatului locomotor, cît și datorită tulburării activității de coordonare a sistemului nervos central. Se mai poate observa o întîrziere în dezvoltarea intelectuală, precum și o scădere a apărării imunologice.

3. Perioada vindecărilor post terapeutice sau chiar spontane durează pînă la vîrsta de 2 - 3 ani. În general procesul rahitic, neinfluențat prin tratament, evoluează lent, rămînînd staționar o perioadă de timp. Infecțiile intercurrente și greșelile igienico-dietetice pot reactiva procesul rahitic. Vindecări totale se obțin prin tratament precoce.

După această vîrstă se pot întîlni leziuni rahitice tardive, atîta timp cît nu s-a produs sudarea completă a epifizelor, adică pînă la 17 - 18 ani. Rahitismul tardiv poate apare la un copil care a mai avut rahitism, sau pe un teren indemn pînă la acea vîrstă.

4. Perioada de consolidare a infirmităților definitive cuprinde sechelele rahitismului, localizate cu deosebire la membrele inferioare și coloana vertebrală. Deformările rahitice se compensează în mare parte odată cu vîrsta. Cele grave pot rămîne însă definitive, dar formele grave de rahitism se întîlnesc astăzi, datorită profilaxiei bolii, mai rar.

Examenul radiologic este indicat în rahitism atât în scop diagnostic cât și pentru aprecierea gravității leziunii rahitice și urmărirea vindecării. Modificările rahitice decelabile radiologic apar numai după câteva săptămâni de la debutul clinic al bolii. Semnele radiologice cele mai evidente sînt localizate la nivelul metafizelor, de aceea în rahitism se cere radiografis de pumn și de genunchi.

La sugarul normal, osul este net delimitat în regiunea metafizară. Linia de joncțiune diafizo-epifizară este în general mai accentuată și este convexă. Traveele osoase sînt fine și se desenează net.

În rahitism, în stadiul incipient, modificările sînt discrete. Linia de joncțiune diafizo-epifizară se lărgeste, devine neregulată și prezintă prelungiri laterale ca un cioc. Într-un stadiu mai avansat linia diafizo-epifizară devine concavă, neregulată, franjurată, realizînd imaginea de cupușoară sau de acoperiș de pagodă. Osul devine mai transparent datorită demineralizării. Nucleii de osificare epifizari nu mai apar sau abia se văd; distanța dintre diafiză și acești nuclei se mărește.

Modificările diafizare sînt tardive și se observă în formele grave. La prematuri însă pot apare precoce. Densitatea osoasă diminuează, traveele sînt grosolane, corticala se subțiază. Uneori, periostul se dedublează. Se pot vedea fracturi spontane, adeseori în curs de consolidare, cu prețul unor calusuri voluminoase. Evoluția spre vindecare sub tratament se face în decurs de 3 - 6 săptămîni. Osul se densifică, aspectul transparent dispare, reapar contururile nete. În formele grave se evidențiază o nouă zonă de osificare la cîțiva milimetri de diafiză, paralelă cu linia de osificare veche. Apoi toată zona de hipertrofie cartilaginoasă se mineralizează, realizînd o regiune metafizară osificată dar lărgită și neregulată. Apar rapid și nucleii de osificare.

Tabloul umoral variază cu faza evolutivă a bolii. În perioada de stare calcemia este normală (9 - 11 mg.%) sau ușor scăzută; fosforemia este scăzută la 3,5 - 1,5 mg.% (normal 4 - 6 mg.%). Produsul Howland-Kramer $\text{Ca} \times \text{PO}_4$ (normal = 4000) scade sub 3000.

Determinarea fosfatemiei reprezintă testul cel mai important, deoarece modificările acesteia sînt precoce, înaintea apariției semnelor clinice și radiologice. Fosfatazele alcaline serice sînt constant crescute la 20 - 30 u. Bodansky (normal 5 - 10 u). Rezerva alcalină este scăzută. Conținutul în citrat al serului sanguin este de asemenea scăzut, 1 - 2 mg.% (normal 3 - 4 mg.%).

În urină cantitatea de fosfor crește pe cînd cea de calciu este neglijabilă; reacția urinei este acidă; eliminarea sărurilor de amoniu este accentuată. Există și o hiperaminoacidurie.

În faza de vindecare calcemia începe să scadă în timp ce fosforemia crește. Hipocalcemia din perioada de vindecare a rahitismului poate declanșa crize de tetanie (Rominger).

Forme clinice

Alături de formele comune ale rahitismului carențial se întîlnesc, mai rar următoarele forme clinice :

- Rahitismul prematurilor manifestat prin semne de rahitism precoce existente de la naștere sau apărute în primele săptămîni de viață. Rahitismul prematurilor este favorizat de depozitele insuficiente de calciu și fosfor cu care se nasc, de creșterea intensă, de lipsa expunerii la soare și de absorbția deficitară a lipidelor și a vitaminelor liposolubile, inclusiv vitamina D.

- Rahitismul tardiv, apare la vîrsta la care creșterea devine din nou activă, pe la 6 - 7 ani și mai ales la pubertate. Simptomatologia osoasă predomină la nivelul membrelor și a coloanei vertebrale. Datorită măsurilor profilactice actuale, această formă se întîlnește astăzi rar.

- Rahitismul carențial din celiachie se datorește lipsei de absorbție la nivelul tubului intestinal a vitaminei D ca factor liposolubil. În acest caz procesul de bază însoțindu-se de o întîrziere în creștere, suferința se manifestă ca o osteopatie osteoporotică, iar semnele manifeste de rahitism apar de-abia în faza de ameliorare a bolii, odată cu reluarea creșterii.

- Rahitismul carențial din boala fibrochistică a pancreasului se datorește tot tulburării de absorbție intestinală a lipidelor, inclusiv a vitaminelor liposolubile (vitamina D).

- Rahitismul carential de origine hepato-biliară apare în insuficiența secreției sau eliminării bilei, de exemplu în malformațiile căilor biliare, care duce la tulburări în resorbția vitaminei D.

Prognosticul rahitismului carential este în general favorabil, boala vindecându-se în majoritatea cazurilor fără să lase urme. Formele grave, astăzi rare, lasă sechele osoase pentru toată viața.

Prezența rahitismului agravează prognosticul altor boli ca : bronhopneumonia, gripa, tusea convulsivă, rujeola. Prognosticul formelor speciale (rahitismul din celiachie, din atrezia căilor biliare, din maladia fibrochistică a pancreasului) depinde de eficacitatea terapiei aplicate bolii de bază.

Diagnosticul rahitismului în faza incipientă este greu de pus, semnele clinice nefiind caracteristice. Totuși, coroborarea datelor clinice ca : agitația, insomnia, indispoziția, paloarea, transpirația cefalică, craniotabesul, întârzierea închiderii suturilor, cu datele biochimice și cu examenul radiologic permit diagnosticul precoce. În perioada de stare când semnele clinice sînt constituite (semnele osoase), diagnosticul se pune cu ușurință.

Diagnosticul diferențial se face în funcție de semnele de rahitism găsite :

- Craniotabesul trebuie diferențiat de : înmuierea fiziologică a oaselor craniului, care poate fi întâlnită la nou născuții la termen sau la prematuri și este prezentă de la naștere, în timp ce craniotabesul rahitic apare în luna a 2-a - a 3-a, când înmuierea fiziologică dispare; osteogeneza imperfectă (displazia parietală congenitală) care evoluează cu înmuierea oaselor craniului (craniu papiraceu) și a întregului schelet, fracturi multiple.

- Cifoza dorso-lombară rahitică trebuie diferențiată de : morbul Pott în care gibozitatea coloanei vertebrale este ascuțită, dureroasă și ireductibilă, în timp ce cifoza rahitică este rotunjită, nedureroasă și se reduce când copilul este cul-

cat pe abdomen.

- Coxa vara rahitică se poate confunda cu : luxația congenitală de gold manifestată prin mers legănat, întârziat și scurtarea membrului respectiv.

- Întârzierea funcțiilor statice și a dezvoltării ponderostaturale impune diagnosticul diferențial cu : mixedemul, amiotrofia congenitală, boala Langdon-Down, encefalopatiile cronice infantile, discondroplazia etc. Se exclude pe baza simptomatologiei caracteristice.

- Fruntea olimpică și bazele craniene amintesc de luesul congenital, dar diagnosticul diferențial se face prin ancheta familială, negativitatea datelor serologice și pe absența altor semne clinice caracteristice sifilisului.

- În faza sechelară, incurbarea în paranteză a membrilor inferioare trebuie diferențiată de boala Blount (osteocondroza deformantă a tibiei) care realizează o incurbare a membrelor inferioare asemănătoare cu cea din rahitism.

Diagnosticul diferențial trebuie făcut și cu unele forme de rahitism vitamino-rezistent.

- Pseudorahitismul comun (Prader), forma hipocalcemică a rahitismului vitamino-rezistent, debutează precoce și se caracterizează clinic printr-un tablou asemănător rahitismului carential. Biochimic prezintă o hipocalcemie care poate duce la tetanie, hipofosfatemie moderată și hiperaminoacidurie generalizată. Tratatamentul se face cu doze mari de vitamina D, 2 - 3 mg./zi (1 mg. = 40.000 u).

- Forma precoce a rahitismului vitamino-rezistent idiopatic (Royér tip II) debutează înainte de vârsta de 1 an și se manifestă prin nanism, deformații osoase importante (în special toracice), fracturi multiple și pseudofracturi. Biochimic, calcemia și fosforemia sînt scăzute, eliminarea fecală a calciului este crescută. Tratatamentul constă în administrarea de vitamina D, 1 - 2 mg/zi și chiar mai mult, uneori cu rezultate bune.

- Rahitismul vitamino-rezistent hipofosfatic familial (Royér tip I). Este o boală familială rar întâlnită sub vârsta de 2 ani. Clinic, se manifestă prin nanism, facies caracteristic



cu trăsături grosolane, nas în sea, deformații osoase în special la membrele inferioare. Radiologic prezintă semne de rahitism florid. Prognosticul este în general grav, se ajunge treptat la osteomalacie și insuficiență renală. Biochimic, calcemia este normală sau ușor scăzută, în timp ce fosforemia este mult scăzută (1,5 - 3 gr.%). Fosfatazele alcaline sînt crescute. În urină, există o fosfaturie importantă (diabet fosfaturic). Clearance-ul fosforului este crescut, iar reabsorbția tubulară a fosforului este mult diminuată. Asupra patogeniei acestei forme de rahitism vitamino-rezistent s-au emis mai multe teorii :

Teoria renală consideră că este o tubulopatie care diminuează reabsorbția tubulară a fosforului ducînd la hipofosfatemie. Scăderea produsului $\text{Ca}^{++} \times \text{PO}_4^{---}$ oprește mineralizarea osului și secundar scade absorbția intestinală a calciului.

Teoria intestinală susține o tulburare primitivă a absorbției calciului la nivelul intestinului. Rezultă o hipocalcemie urmată de reacția paratiroidiană care determină hiperfosfaturia și consecutiv hipofosfatemia.

Teoria osoasă invocă o proastă fixare a calciului la nivelul oaselor, ceea ce antrenează limitarea absorbției intestinale a calciului urmată de hipocalcemie, hiperparatiroidie, hiperfosfaturie și în final hipofosfatemie.

Teoria celulară consideră că este o anomalie primitivă în echilibrul dintre fosforul celular și cel extracelular menținînd ultimul la un nivel scăzut. Este o ipoteză lipsită de argumente convingătoare.

Ultima teorie susține că boala se datorește tulburării metabolismului vitaminei D la nivel hepatic prin deficitul sistemului enzimatic responsabil de hidroxilarea la C_{25} . Nu s-ar mai forma deci 25-hidroxicolecalciferolul, metabolitul activ al vitaminei D. Primele încercări terapeutice confirmă această ipoteză, arătînd că administrarea de 25 hidroxicolecalciferol, în doze uzuale dă rezultate favorabile.

- Rahitismul din sindromul Toni-Debré-Fanconi este o boală familială rară, care debutează la vîrsta de copil mic, manifestată clinic prin astenie, sete vie, vărsături, dureri osteo-

articulare, nanism, modificări osoase rahitice, confirmate și radiologic. Se mai numește și diabet glico-amino-fosforat; în urină se găsesc eliminări crescute de fosfor, de glucoză și aminoacizi. Prognosticul este rezervat. Tratamentul constă în doze mari de vitamina D și soluții alcaline.

- Rahitismul din acidoza tubulară cronică (pseudohipoparatiroidismul) în care există o insuficiență de răspuns a tubului renal la acțiunea parathormonului sau o inhibare a parathormonului de către substanțe antihormonale sau de către tirocalcitonină. Se descriu două forme : tipul Albricht la copilul mare și adult și tipul Lightwood la sugarul alimentat artificial, manifestat prin crize de deshidratare acută, vărsături, hipotonie musculară până la paralizie, acidoză cu hipercloremie și tulburări în osificare. Tratamentul constă în alcaline și vitamina D în doze mari.

- Rahitismul prin hipofosfatazie. Intră în grupul tulburărilor metabolice congenitale. Constă într-o insuficiență în formarea fosfatazelor, consecutiv căreia fosforul nu mai poate fi eliberat din fosfații organici pentru a se combina cu calciul la nivelul osului. Calciul se acumulează în sânge, crește calciuria și se instalează o insuficiență renală secundară. Clinic, copilul prezintă anorexie, vărsături, stagnare în greutate, îngroșări epifizare cu modificări osoase variate. Radiologic se observă tulburări osoase similare rahitismului. Este o boală rară congenitală, în majoritatea cazurilor cu evoluție nefavorabilă, moartea se produce prin insuficiență renală.

Profilaxia și tratamentul rahitismului comun

Profilaxia rahitismului comun se bazează pe un aport fosfo-calcic suficient și pe asigurarea unei bune utilizări a acestora printr-un supliment adecvat de vitamină D.

Nevoile de calciu și vitamină D trebuie asigurate copilului încă înainte de a se naște, mama primind un regim echilibrat care să-i aducă suficient Ca (regim bogat în produse lactate) și prin administrarea unui surplus de vitamină D.

Conform ultimilor indicații ale Ministerului Sănătății (1978) la noi în țară profilaxia rahitismului se face după următoarea schemă :

Profilaxia prenatală trebuie să înceapă în ultimile 3 luni de sarcină. Se administrează viitoarei mame vitamina D, astfel :

- per os, în doze fracționate câte 1.000 u/zi în anotimpul însorit, sau 1.500 - 2.000 u/zi în anotimpul rece, sau în caz de disgravidie sau în alimentația carentată;

- dacă nu se poate asigura o profilaxie corectă cu doze fracționate, se va administra per os stross-uri de 200.000 u vitamină D la 45 zile interval. Se va evita administrarea parenterală de vitamină D la femeia gravidă, deoarece se pare că ar avea un efect teratogen.

Concomitent se va administra și calciu 1 - 2 gr./zi pe o perioadă de 10 - 15 zile pe lună.

Profilaxia postnatală. Deoarece cantitatea de vitamină D necesară copilului în perioada de creștere, de 400 - 800 u/zi și pentru unii chiar mai mult $\times$ 1.000 - 2.000 u/zi - nu poate fi asigurată de fotosinteza cutanată și nici de aportul alimentar, pentru prevenirea rahitismului este necesar un aport suplimentar, sistematic de vitamină D, alături de măsuri complexe igienico-dietetice care să-i asigure buna utilizare.

Profilaxia postnatală începe în prima săptămână de viață (cel târziu din a 7-a, a 10-a zi) prin administrarea de vitamină D₂ sau D₃ sub formă injectabilă i.m., 200.000 u, independent de sezon. Doza se repetă la 2 luni, 4 și 6 luni. De la această vîrstă pînă la 2 ani, administrarea se va face per os în stossuri de câte 200.000 u, la 9 luni, 12 luni, 16 luni, 18 luni și 24 luni. Intervalul dintre stossuri poate fi micșorat la 30 - 40 zile, pe o perioadă limitată în anumite situații : la copiii prematuri sau gemeni, la distrofici, la cei cu infecții repetate, cu alimentație nerațională sau cu condiții de mediu deficitare.

După vîrsta de 6 luni, administrarea parenterală se va face numai în cazurile de boală diareică sau de malabsorbție.

În funcție de teren, de anotimp, de condițiile de alimentație și de mediu, se poate face și profilaxia cu doze fracționate 1.000 - 2.000 u/zi (zilnic), la copiii a căror părinți sau familie

respectă cu strictețe indicațiile medicale.

Între 2 ani și 8 ani se va administra vitamina D numai în anotimpul rece (din octombrie până în martie), per os, fie doze fracționate de câte 1.000 - 2.000 u/zi, fie doze stoss 200.000 u la interval de 2 - 3 luni, la cei la care nu se poate asigura o profilaxie fracționată corectă.

La copiii din colectivități, începând din luna a 4-a de viață se poate recurge la profilaxia cu stossuri mici de câte 10.000 - 20.000 u, administrate per os la intervale de 7 zile, continuu până la 2 ani, iar după această vîrstă numai în anotimpul rece.

Copiilor cu tratamente anticonvulsivante prelungite sau cu corticoterapie îndelungată, li se vor administra pe toată perioada tratamentului :

- fie câte 2.000 - 2.500 u vitamină D, zilnic;
- fie 20.000 u la 7 zile;
- fie 200.000 u la 60 zile.

În perioada profilaxiei se administrează și calciu câte 0,50 gr./an de vîrstă și pe zi (0,50 - 1 gr./zi) timp de 10 - 15 zile pe lună, în special celor care primesc o cantitate de lapte mai mică de 500 gr./zi.

Apariția semnelor de rahitism impune la trecerea de la schema profilactică generalizată la tratamentul propriu-zis al hipovitaminozei D, care trebuie individualizat în funcție de stadiul clinic al bolii.

Tratamentul hipovitaminozei D

a) În formele incipiente se va administra vitamina D :

- per os sau parenteral în stossuri de 300.000 - 400.000 u. la 30 - 45 zile interval, sau
- per os fracționat, doze de 2.500 - 4.000 u., timp de 45 - 60 zile, numai copiilor supravegheați riguros;

b) În formele comune :

- per os sau parenteral 2 stossuri a 200.000 - 300.000 u. la 2 - 3 săptămîni interval, urmate în funcție de evoluție, de stossuri de 200.000 - 300.000 u. la 30 zile interval, până la o doză totală de 1.200.000 u./cură;

- la copiii cu supraveghere riguroasă, după un stoss de 300.000 u. se poate trece - după 14 zile de la administrare - la terapia fracționată, cu 4.000 - 5.000 u./zi, timp de 45 - 60 zile.

c) În formele severe (rahitism florid) se vor administra parenteral sau per os câte 200.000 u. la 5 - 7 zile interval, până la doza totală de 600.000 u. Următoarele doze de 200.000 - 300.000 u. se vor administra la interval de 3 - 4 săptămâni, până la doza totală de 1.600.000 - 1.800.000 u./cură, în funcție de evoluția clinică.

Se administrează și calciu, care de preferință trebuie să preceadă stossul și în mod obligator trebuie să-l succedă. Doza va fi de 0,50 - 1 gr./zi, administrarea făcându-se pe o perioadă de 10 - 15 zile, cu o pauză de 10 - 15 zile între cure.

După vindecarea rahitismului, se va face în continuare profilaxia până la vârsta de 7 - 8 ani și în situații speciale (alimentație carentată, condiții de mediu precare, sindrom de malabsorbție, regiuni poluate etc) până la 13 - 15 ani.

Este de reținut că absorbția vitaminei D este mai bună când aceasta se dă în timpul mesei, laptele favorizând cu precădere absorbția formei uleioase.

Administrarea vitaminei D va fi oprită cu 10 - 14 zile înainte și în tot cursul curei helio-marine sau a aplicării de raze ultraviolete; de asemenea pe durata imobilizării în gips. În perioada vaccinării antipoliomielitice, administrarea vitaminei D se va face numai per os, chiar și la copiii sub 6 luni. În cazul în care copilul primește un lapte îmbogățit cu vitamina D, se va scade din doza de vitamina D ce i se dă profilactic.

Intoxicația cu vitamina D (hipervitaminoza D) se întâlnește practic rar (ține nu numai de doza administrată, ci și de particularitățile metabolice ale fiecărui copil). Se traduce prin: anorexie rebelă, vărsături, constipație, semne de retenție azotată, hipercalciurie (peste 6 mg.calciu urinar/kg./24 ore), hipercalcemie (peste 10 mg.%).

Se recomandă : suspendarea administrării Ca și a vitaminei D; reducerea alimentelor bogate în Ca; evitarea expunerii la soare. În cazuri grave se recomandă corticoterapie (în spital).

Alimentația

În profilaxia și terapia rahitismului carențial, alimentația are un rol foarte important. Este necesar să se asigure alimentația cu lapte matern cel puțin 2 - 3 luni întrucât :

- are un aport Ca/P optim pentru absorbția acestor două minerale;

- asigură un pH acid, necesar absorbției calciului;

Se va evita excesul de făinoase, de lapte de vacă și se va face diversificarea precoce a alimentației și introducerea sucurilor de fructe chiar de la 2 - 3 luni.

Regimul de viață

Sugarul va fi scos la aer începând de la vârsta de 10 zile vara și de la 3 - 4 săptămâni iarna.

Expunerea la aer se va face progresiv, de la 15 - 30 minute până la 2 - 4 ore în anotimpul rece și 6 - 8 ore în anotimpul cald.

Copiii peste un an vor sta cât mai mult timp în aer liber.

În timpul frumos, cu temperatură peste 22°C. sugarul va fi expus la soare progresiv, începând cu 10 minute, până la 2 - 3 ore pe zi, cât mai dezbrăcat și cu capul acoperit, evitându-se bronzarea excesivă.

Cura helio-marină se recomandă copiilor după vârsta de 1 an. Camera copilului va fi bine aerisită și însorită. Baia zilnică va fi urmată de masaj și gimnastică pasivă pentru călirea organismului copilului. Se va respecta alternanța între somn și veghe.

Copilul cu rahitism evolutiv nu va fi lăsat să se ridice în picioare și să meargă până la stabilizarea bolii.

Se recomandă purtarea de ghete până la 3 ani.

Persistența unor deformări osoase mari, în special la membrele inferioare, după vârsta de 1 an - 1 an și jumătate, impune un consult ortopedic.

Măsurile mai sus expuse trebuie să fie cât mai corect aplicate și mai bine individualizate, pentru a se realiza o profilaxie a bolii sau eventual vindecarea ei, în condiții optime.

T E T A N I A

Tetania este un sindrom caracterizat printr-o hiperexcitabilitate mecanică și electrică a sistemului neuromuscular, care își are originea în majoritatea cazurilor în tulburarea metabolismului fosfocalcic și care se manifestă clinic prin spasme musculare sau prin convulsii.

Etiologie

Principalul factor etiologic este reprezentat de scăderea calciului ionic (Ca^{++}) în sânge, cation care are acțiune asupra excitabilității neuromusculare. Acest lucru este posibil fie prin scăderea concentrației calciului seric total și implicit a fracțiunii ionice (tetania hipocalcemică), fie prin insuficiența ionizării calciului în prezența unei calcemii globale normale (tetania normocalcemică).

Tetania apare la copil în legătură cu o serie de condiții favorizante :

- Alimentația artificială favorizează apariția tetaniei. Alimentația prin exces de lapte de vacă produce în intestinul sugarului o puternică reacție alcalină care împiedică absorbția calciului și asimilația calciului, iar alimentația prin exces de făinoase, prin fitina din cereale, determină legarea calciului într-un fitinat de calciu, insolubil, împiedicând absorbția lui. Copiii grași, păstoși sînt predispuși la tetanie.

Tulburările digestive și de nutriție în urma greseliilor alimentare predispun de asemenea la tetanie.

- În legătură cu anotimpul - tetania este mai frecventă la sfîrșitul iernii și începutul primăverii din cauza inversării bruste a tabloului umoral rahitic cu scăderea ionilor de calciu, creșterea ionilor de fosfor din sânge și apariția alcalozei, modificări umorale care survin datorită acțiunii razelor solare de primăvară.

- Imaturitatea predispune la tetanie, de altfel ca și la rahitism, din cauza rezervelor fetale de calciu insuficiente și a necesităților mari, legate de o creștere deosebit de intensă.

- Infecțiile, în special cele acute, pot duce la apariția unei tetanii manifeste, prin modificarea chimismului sanguin (scăderea ionilor de calciu).

- Vîrsta. Tetania apare mai frecvent între 4 luni și 2 ani, mai rar la nou născut și uneori la pubertate.

- Între tetanie și rahitism există o strînsă legătură, ceea ce rezultă și din asocierea lor : 85 % din copiii cu tetanie prezintă semne de rahitism.

Pe lîngă tetania rahitică care este cea mai frecventă, mai există la copii tetanii și de alte origini. Astfel, poate apărea la nou născuți în disfuncții ale centrilor di și mezencefalici sau în insuficiența funcțională a glandelor paratiroide (hipoparatiroidismul primar și secundar). De asemenea poate apărea și în afecțiuni intestinale cronice (celiachie), în fibroza chistică a pancreasului, rezecții intestinale întinse, în nefropatii grave, (uremie eclamptică, insuficiență glomerulară cronică etc), în alcaloza respiratorie, în hiperkaliemii, hipomagneziemii, hipoproteinemii, hipoglicemii, în avitaminoza B₆ etc.

Patogenie

Factorul determinant al tetaniei este scăderea calciului ionic (Ca⁺⁺) în sînge care se realizează prin următoarele două mecanisme patogenice :

I. Tetania hipocalcemică datorită scăderii concentrației calciului seric total, deci și a fracțiunii ionizante prin tulburarea directă a metabolismului fosfocalcic. Această tulburare produsă la diferite niveluri ale metabolismului fosfocalcic poate apărea în evoluția următoarelor procese patologice :

1. În stadiul de vindecare a rahitismului carential, cînd se produce o depunere bruscă de calciu în oase sub acțiunea vitaminei D apărînd consecutiv hipocalcemia (tetanie rahitică).

2. În disfuncții sau leziuni ale centrilor di și mezencefalici (de exemplu tetania nou născuților traumatizați, tetania constituțională hipofizară).

3. În insuficiența funcțională a glandelor paratiroide (tetania hipoparatiroidismului adevărat sau primar).

4. In pseudohipoparatiroidism (Albright) cînd tubii renali răspond insuficient la acțiunea parathormonului.

5. In insuficiența absorbției intestinale de calciu și fosfor din celiachie, fibroză chistică a pancreasului, rezecții intestinale.

6. In nefropatii grave (uremie eclamptică, insuficiență glomerulară cronică) cînd se produce o hipocalcemie din cauza hiperfosfatemiei retenționale consecutivă unei eliminări renale insuficiente.

7. La nou născuți, imaturi și sugarii mici supraalimentați cu lapte de vacă, în urma căreia apare o hiperfosfatemie retențională din cauza imaturității tranzitorii a funcției renale.

8. La unii nou născuți poate apare o exagerare a hipocalcemiei acestei vîrste consecutive probabil unui hipoparatiroidism tranzitoriu.

9. In retenția excesivă de calciu la nivelul osului (tetania din boala Albers-Schönberg).

10. In hipoproteinemii accentuate cu hipocalcemie consecutivă din sindromul nefrotic și distrofiile prin carență de proteine.

II. Tetania normocalcemică datorită insuficienței ionizări a calciului, în prezența unei calcemii normale. O serie de procese patologice produc indirect tulburări ale metabolismului fosfocalcic.

1. Alcaloza respiratorie (tetania prin hiperventilație pulmonară); alcaloza consecutivă vărsăturilor (tetania gastrică); alcaloza consecutivă tulburărilor postacidotice din toxicoză sau infecțiile acute grave (tetanie metabolică); alcaloza prin aport exogen foarte mare de substanțe alcaline (bicarbonați, citrați, fosfați). Toate acestea duc la hipoionizarea calciului, valoarea calcemiei totale fiind normală.

2. Hiperkaliemia poate acționa fie prin creșterea excitabilității nervoase, fie prin hipoionizarea calciului. O hipocalcemie nu duce la tetanie în prezența unei hipokaliemii, fapt observat mai ales la nou născuți.

3. Hipomagneziemia, consecutivă unei alimentații sărace în magneziu.

Fiziopatologie

În reglarea metabolismului fosfocalcic joacă un rol parathormonul, calcitonina, centrul nervos cortical și subcortical, vitamina D și în sfârșit ca organe terminale, intestinul, oasele, glomerulii și tubii renali. Parathormonul acționează crescând eliminarea fosforului urinar, ceea ce duce la scăderea lui în sânge și consecutiv la creșterea calciului seric. O secreție scăzută de parathormon duce la hipofosfaturie, hiperfosfatemie, hipocalcemie și deci tetanie.

Scoarța cerebrală, diencefalul, hipofiza, influențează metabolismul calciului cu sau fără mijlocirea glandelor paratiroidice (de pildă alterarea echilibrului fosfocalcic din cursul tulburărilor psihice, tetania nou născuților traumatizați).

Vitamina D favorizează absorbția intestinală a calciului, depunerea lui la nivelul oaselor, reabsorbția tubulară a fosforului.

Există relații strânse între metabolismul fosfocalcic, metabolismul acidului citric și ciclul Krebs.

Concentrația constantă a Ca^{++} este asigurată de o serie de mecanisme reglatoare. Cel mai fin și mai rapid mecanism de echilibrare între calciu ionizat și cel coloidal este reprezentat de proteinele plasmatiche după formula :

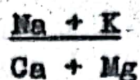
$$\frac{(\text{Ca}^{++}) (\text{proteine})}{\text{proteinat de Ca}} = K$$

Conform acestei formule scăderea Ca^{++} va fi imediat compensată prin punerea în libertate de Ca^{++} din complexele proteinocalcice și invers. (Din această formulă mai rezultă că hipoproteinemia determină hipocalcemie cu reducerea și a fracțiunii ionizate).

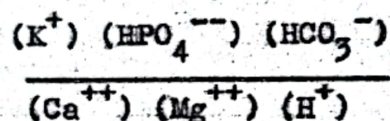
Concentrația ionilor de calciu mai este reglată și de efectul ionizant al H^+ și deionizant al ionilor de bicarbonat și fosfat după formula :

$$\text{Ca}^{++} = \frac{(\text{H}^+)}{(\text{HCO}_3^-) (\text{HPO}_4^{--})}$$

Pentru excitabilitatea nervoasă mai sînt necesari în afară de Ca^{++} și alți cationi :



Sintetizînd ultimele două formule rezultă raportul de mai jos (Szent-György) din care se observă că ionii numărătorului măresc excitabilitatea neuromusculară, iar ai numitorului o scad :



Din formulă mai rezultă că alcaloza poate mări direct excitabilitatea neuromusculară nu numai prin intermediul deionizării Ca^{++} .

Nevoile zilnice de calciu de 40 - 50 mg/kg corp sînt asigurate prin aport alimentar. Absorbția calciului se face la nivelul primelor porțiuni ale intestinului în funcție de prezența vitaminei D, de solubilitatea sărurilor de calciu, asigurate de acidifierea mediului intestinal, prezența sărurilor biliare și a acidului citric.

Tabloul clinic

Simptomatologia tetaniei caracterizată prin hiperexcitabilitate neuromusculară este aceeași indiferent de factorul etiologic sau mecanismul patogen.

În patologia infantilă predomină tetania rahitică hipocalcemică care survine la vîrsta de 3 - 4 luni - 2 ani și tetania nou născuților care se întîlnește în prima lună de viață. După intensitatea și gravitatea manifestărilor clinice deosebim două forme distincte.

Tetania latentă sau spasmoфіilia care se evidențiază prin cercetarea sistematică a unei stări de hiperexcitabilitate mecanică și electrică, prin prezența unor semne subclinice și prin unele modificări biochimice.

Tetania manifestă se caracterizează prin contracturi ale musculaturii netede și striate, îmbrăcînd mai multe aspecte clinice.

Tetania latentă este mai frecventă decât forma manifestă. Se caracterizează prin semne de hiperexcitabilitate neuromusculară, mecanică și electrică.

Hiperexcitabilitatea mecanică se evidențiază prin :

- semnul facialului (Chwostek) cel mai tipic și mai ușor de pus în evidență, se caută când copilul este liniștit, în repaus sau în somn. Se percută ușor cu degetul sau ciocănașul de reflexe la jumătatea distanței pe o linie ce unește comisura bucală cu lobul urechii de aceeași parte. Când răspunsul este slab contracția este localizată la mușchii peribucali; când răspunsul este mijlociu, se adaugă și o contracție a aripiei nasului. În cazurile mai intense toți mușchii din jumătatea feței percutate ca și cei ai frunții și orbicularul pleoapelor se contractă brusc, uneori și de partea opusă, cu schițarea "botului de crap". Este cel mai frecvent întâlnit și dispare ultimul prin tratament. Are semnificație importantă mai ales în primii 2 - 3 ani.

- semnul orbicularului pleoapelor (Weiss) se întâlnește mai puțin frecvent ca semnul Chwostek. Este pozitiv când percutând ușor la nivelul unghiului extern al orbitei se obține o contracție bruscă a orbicularului pleoapelor.

- semnul peronierului (Lust). Percutarea nervului sciatic popliteu extern la nivelul gâtului peroneului produce abducția și flexia dorsală a piciorului. Are valoare când semnul facialului nu se poate executa.

- semnul Trousseau apare la 2 - 4 minute după compresiunea pachetului vasculo-nervos în șanțul bicipital și se manifestă printr-o atitudine caracteristică a mîinii, numită "mîină de mamă" (degetul mare în adducție forțată, palma scobită, degetele ușor flectate în articulația metacarpo-falangiană cu extensia și apropierea lor prin contracția interosoșilor interni). Este un semn patognomonic pentru spasmofilie. Prezența lui ar anunța iminența unei crize de tetanie manifestă.

Alte semne de hiperexcitabilitate mecanică sînt :

- semnul radialului : percuția radialului la jumătatea inferioară a antebrațului produce contracția degetelor.

- percuția comisurii bucale, produce contracția orbicularului buzelor cu formarea "botului de crap".

- Fenomenul respirator (Maslov) : se înscrie respirația cu pneumograful și se observă că în timp ce copilul normal reacționează la o excitație (cum ar fi o injecție) prin accelerarea respirației și modificarea profunzimii ei, copilul spasmofilic va reacționa nu numai prin accelerarea respirației, ci și prin apnee, în inspir sau expir (acest fenomen ar fi în legătură cu contracțiile convulsive ale mușchilor respiratori).

Hiperexcitabilitatea electrică

1. Obişnuit foloseşte explorarea excitabilităţii galvanice. Se măsoară intensitatea minimă a curentului galvanic prin care se produce contracția musculară la închiderea și deschiderea anodică și catodică. În condiții normale, fiziologice, excitabilitatea nervoasă variază cu vârsta, cu polul negativ sau pozitiv și cu închiderea sau deschiderea curentului. La sugari valorile normale sînt :

- la contracția de închidere catodică (CIC) 1,5 mA;
- la contracția de închidere anodică (CIA) 2,5 mA;
- la contracția de deschidere anodică (CDA) 3,5 mA;
- la contracția de deschidere catodică (CDC) peste 5 mA.

Pentru spasmofilie este caracteristic faptul că toate valorile sînt scăzute în special CDC este sub 5 mA (semnul Erb) și că deseori se produce inversarea excitabilității anodice, adică CDA apare mai repede, deci cu un prag mai slab, ca și CIA. Formula polară este modificată astfel : CIC CDA CIA CDC, în loc de CIC CIA CDA CDC, cum este normală.

2. Studiul cronaxiei (timpul minim de trecere a curentului pentru o excitație eficace) în spasmofilie este crescut.

3. Electromiograma arată în spasmofilie o modificare a liniei regulate (normale) în sensul că apar accidente care se repetă la intervale scurte ("dublete").

4. Electrocardiograma în tetania hipocalcemică (cu scăderea fracțiunii ionizate) arată o prelungire a spațiului ST și ascuțirea undei T.

5. Electroencefalograma la copiii cu tetanie este aproape normală.

Semnele subclinice.

Spasmofilia se caracterizează prin tulburări în comportarea copilului sau chiar tulburări de caracter. Copilul este nervos, nelinistit, agitat, sensibil, irascibil, plînge ușor; uneori poate prezenta și tulburări de somn, un somn agitat, superficial cu tresăriri la cele mai mici zgomote și chiar insomnie. Persistența acestor semne subclinice pe o perioadă de câteva zile sau săptămîni poate atrage atenția asupra spasmofiliei. Prezumția de spasmofilie trebuie confirmată prin semne de hiperexcitabilitate mecanică și electrică și prin modificările umorale caracteristice.

Sindromul umoral în tetanie se caracterizează prin : hipocalcemie, hiperfosfatemie și alcaloză. Hipocalcemia poate atinge valori scăzute pînă la 6 - 7 mg % . Nu există totdeauna un paralelism între valoarea calcemiei totale și gravitatea tetaniei. Scăderea fracțiunii ionizate a calciului este responsabilă de hiperexcitabilitatea sistemului neuromuscular. Raportul Ca/P este scăzut în tetanie pînă la 1 - 1,4 (normal 1,9). În rahitism variază cu faza de evoluție a acestuia. În prima fază raportul crește datorită scăderii fosforului calciu normal hipofosfatemie .

În faza a II-a raportul se menține crescut din cauza scăderii mai accentuate a fosforului : hipocalcemie discretă hipofosfatemie marcată

În faza a III-a raportul este scăzut datorită depunerii rapide a calciului la nivelul oaselor : hipocalcemie marcată hiperfosfatemie

Această fază reprezintă criza de vindecare a rahitismului și realizează condiții favorabile creșterii excitabilității neuromusculare cu apariția manifestărilor clinice de tetanie.

În faza a IV-a raportul se normalizează calcemia normală fosfatemie normală

Fosfatemia de obicei crescută în tetanie pînă la 7 mg % poate fi și normală. Hiperfosfatemia nu produce singură tetanie

decît în prezența hipocalcemiei. Fosfatazele serice sînt crescute ca și în rahitism, 20 - 60 u.B.

Echilibrul acido-bazic este deviat spre alcaloză ($\text{pH} = 7,35 - 7,65$; $\text{RA} = 65 - 100 \text{ vol. CO}_2$).

Citrații în sînge sînt scăzuți la 1 - 2 mg % .

Potasemia poate fi normală sau crescută.

Hiperkaliemia duce la tetanie chiar în prezența unei calcemii normale.

Magneziemia nu este modificată în tetania rahitică. Hipomagneziemia duce la tetanie. S-a stabilit că tetania este însoțită și de o scădere a activității colinesterazei în sînge, ferment care distruge activitatea acetilcolinei. Acetilcolina este un intermediar indispensabil transmiterii influxului nervos la mușchi. Acțiunea acetilcolinei este de scurtă durată, ea fiind descompusă de colinesteraza din sînge, țesutul muscular și nervos. Scăderea colinesterazei face să persiste transmiterea influxului nervos la mușchi și deci starea de contractură.

Tetania manifestă

Apare mai rar în prima lună, de obicei după a treia lună, ca un accident la un copil cu spasmofilie cunoscută, sau brusc fără să fi avut cunoștință de existența spasmofiliei.

Se caracterizează prin : contracturi, spasm carpo-pedal, laringospasm și convulsii.

Contracturile localizate de obicei la membre pot apare brusc sau mai ales insidios. Ele au un caracter spastic, interesînd mai ales mușchii de la rădăcina membrilor. Cînd sînt mai accentuate pot realiza spasmele carpopedale sau chiar convulsii. Deseori interesează mușchii feței, ai buzelor dînd figurii o stare de imobilitate sau rigiditate care poate exprima mirare, spaimă, ris sardonice sau deformează gura în bot de pește ("bot de crap"), Contractura maseterilor poate duce la un adevărat trismus. Unii au mai observat inegalitate pupilară, strabism, torticolis, opistotonus. Aceste contracturi sînt simetrice și puțin dureroase, mai ales la mișcări forțate. Cînd sînt limitate nu produc jenă sau alte semne subiective. Reflexele osteotendinoase sînt normale sau

puțin exagerate.

Spasmul carpopedal împreună cu laringospasmul constituie unul din elementele cele mai tipice ale tetaniei. Uneori se asociază. Se poate instala brusc sau treptat. Membrele superioare sînt mai des atinse. Brațele sînt lipite de torace, antebrațele flectate pe brațe, iar mîinile flectate în unghi ascuțit pe antebrațe luînd atitudinea de "cățelug care face sluj". Contractura mîinii determină diferite atitudini caracteristice : "mîna de mamoș" (semnul lui Trousseau), semnul pumnului, cu degetele flectate peste degetul mare care este în adducție forțată în palmă (carpo-spasm).

La membrele inferioare coapsa și gamba sînt contractate în semiextensie cu degetele flectate, talpa scobită realizînd spasmul pedal. Spasmele sînt simetrice, nedureroase. Mușchii sînt duri, rigizi, degetele opun o rezistență puternică cînd încercăm să le desfacem și revin imediat la poziția inițială. Spasmele carpopedale durează cîteva zile sau chiar săptămîni.

Laringospasmul este considerat echivalentul contracturii mușchilor membrelor. Constă într-o contractură spastică a mușchilor adductori ai laringelui. Apare brusc, pe neașteptate, spontan fără prodrom, uneori după un efort de tuse, frică sau emoții, producînd o strîmtoare a orificiului laringelui. Acest spasm se traduce printr-o inspirație șuierătoare, prelungită și penibilă (un stridor special amintind "cîntecul cocoșului" sau "cîrfitul găinii") și este urmat uneori de mișcări respiratorii scurte și sacadate. Apare apoi o apnee : copilul este foarte agitat, cu capul în hiperextensie, fața crispată, anxioasă, cianotică. Apneea este învinsă în general și după cîteva secunde apare o inspirație zgomotoasă, sacadată, urmată de o expirație gemîndă și accesul încetează. Accesele de laringospasm se repetă de mai multe ori pe zi și se pot asocia cu alte spasme viscerale de pildă :

- spasme ale tubului digestiv (spasme faringiene, ale cardiei, gastrice, pilorice, ale colonului), ale diafragmului, ale musculaturii bronsice (bronhotetanie), ale musculaturii inimii (tetanie cardiacă) cu modificări de puls și ale activității elec-

trice, spasme ale sfincterului vezical cu retenție de urină, spasme vasculare cu transpirații abundente, crize de paloare și roșeață, edeme, ce pot duce la tulburări trofice.

Bronhotetania poate duce la atelectazie pulmonară sau emfizem și uneori la fenomene de congestie și bronhopneumonie fără exudat.

Convulsiile tonico-clonice constituie cea mai frecventă manifestare a tetaniei manifeste, reprezintă forma eclamptică a bolii. În trecut tetania era considerată cea mai frecventă cauză de convulsii. După majoritatea autorilor 5p - 60 % din convulsiile întâlnite în prima copilărie în special la sugari erau datorite tetaniei rahitice. Dar astăzi frecvența lor a scăzut (ar reprezenta doar 1 - 3 % din totalul convulsiilor).

Convulsiile pot fi localizate la nivelul feței, orbicularul buzelor, globi oculari ori la diferite grupe musculare ale membrilor. De cele mai multe ori, convulsiile sunt generalizate, având caracterul unei crize comițiale, constituind forma eclamptică a tetaniei. Ele încep la buze, față sau membre, ca apoi să se extindă la tot corpul. Fața devine palidă, cu ușoară cianoză peribucală, este animată de contracții musculare repezi, privirea devine fixă cu globii oculari îndreptați în sus, care uneori sunt animați de mișcări, datorită unor spasme ale oculomotorilor. Capul este dat pe spate, fața exprimă spaimă, membrele superioare, mai puțin cele inferioare, prezintă mișcări convulsive însoțite și de contracturi. În timpul convulsiilor copilul este inconștient, prezentând tulburări respiratorii, circulatorii, vasomotorii, secretorii, pupilare, sfincteriene.

Crizele convulsive au o durată de la câteva minute până la câteva ore. Rareori accidentul se termină cu moarte.

Evoluție și prognostic

Caracteristica tetaniei constă în tendința la recidive. Poate să rămână în forma ei latentă timp mai îndelungat și numai când apar diverse cauze care dezechilibrează și mai mult raportul Ca/P se instalează tetania manifestă. Exceptional, poate surveni un sfârșit letal în caz de convulsii generalizate sau în laringo-

spasm, incriminându-se în asemenea împrejurări și o tetanie cardiacă concomitentă. Prognosticul este în funcție de intensitatea și forma manifestărilor paroxistice, însă în general este favorabil.

Diagnosticul pozitiv este ușor de pus când există semnele caracteristice ale formei manifeste (convulsii, laringospasm sau spasm carpopedal) însoțite de afebrilitate și de un sindrom umoral caracteristic.

Tetania latentă este ușor de descoperit prin căutarea sistematică la sugari, îndeosebi la cei rahitici, semnul Chwostek și este confirmată de semnele umorale și electrice.

Forme clinice

1. Tetania nou născuților nu are nici o legătură cu hipovitaminoza D, depinzând mai degrabă de imaturitatea paratiroidelor și a rinichilor (răspuns insuficient la parathormon). Calcemia scade chiar în condiții fiziologice în primele 3 zile după naștere, în timp ce fosfații serici cresc. Raportul Ca/P coboară. Aceste variații fiziologice indică tendința nou născutului la tetanie în primele 3 zile de viață. Pot fi diferențiate două forme de tetanie a nou născuților :

a) Forma prin excelență benignă a primelor 3 zile de viață, apărând câteodată la prematur și rar la nou născutul la termen.

b) Forma persistentă timp de mai multe săptămâni sau chiar luni ale cărei cauze sînt :

- hiperparatiroidismul matern din timpul sarcinii poate determina o hipofuncție prelungită a paratiroidelor nou născutului;

- sugarii foarte mici, alimentați deodată cu mult lapte de vacă, pot prezenta o hiperfosfatemie cu tetanie datorită insuficienței lor renale fiziologice;

- s-au descris forme consecutive unei hemoragii paratiroidiene.

2. Tetania celei de a doua copilării și a copilului mare. Este foarte rară; poate apărea mai ales între 4 și 12 ani și în special la pubertate. Se mai poate întâlni în diferite intoxicații, helmintiaze, boli infecțioase (tuse convulsivă, scarlatină, difterie, febră tifoidă etc), vărsături, afecțiuni nervoase. În toate aceste cazuri hipocalcemia se realizează prin alte tulburări din afara cercului funcțional al metabolismului fosfocalcic.

3. Tetania prin hiperpnee produsă printr-o hiperalcaloză sanguină.

4. Tetania din celiachie, se apropie etiopatogenic, clinic și terapeutic de tetania comună.

Diagnosticul diferențial

Convulsiile trebuie diferențiate de cele care apar în :

- afecțiuni ale sistemului nervos ca : meningită cu lichid clar (tuberculoase, virotice) sau purulente (meningococice, pneumococice etc), encefalite primitive sau secundare, hemoragii cerebromeningiene, sindrom neurovascular;

- afecțiuni cronice ale sistemului nervos ca : encefalopatii infantile, sechele nervoase după afecțiuni acute ale sistemului nervos (postmeningiene, postencefalitice, posthemoragice, post icter nuclear);

- intoxicații endogene (toxicoză, uremie) sau exogene (alcool, belladona, santonină etc);

- boli infecțioase eruptive (rujeolă, scarlatină);

- otită, bronșită, bronhopneumonie, gripă etc;

- în unele boli infecțioase (tuse convulsivă, varicelă, oreillon) cu atingere meningoencefalitică;

- în parazitoze intestinale, toxoplasmoză;

- spasmul hohotului de plîns.

Epilepsia se poate diferenția luînd în considerare că tetania spre deosebire de epilepsie, apare între 6 luni și 2 ani și are semne clinice caracteristice : spasm laringian, spasm carpopedal, semne umorale, și electrice caracteristice. În schimb electroencefalograma are modificări particulare în epilepsie.

Spasmul carpopedal cînd nu se însoțește de convulsii trebuie diferențiat de atitudini similare care pot apare în :

- encefalopatii cronice congenitale sau dobîndite;
- sechele după hemoragii cerebromeningiene obstetricale;

- tetanosul nou născutului (trismus, febră).

Spasmul laringian cînd apare izolat trebuie diferențiat de :

- dispneea laringiană din stridorul laringian congenital (scade sau dispare în somn, nu există hiperexcitabilitate mecanică, electrică sau modificări umorale);

- laringita striduloasă : se caracterizează prin voce și tuse răgușită, tiraj, cornaj, febră și apariția în accese mai ales nocturne;

- hipertrofia de timus;
- spasmul laringian din tusea convulsivă;
- abcesele sau flegmoanele laringiene;
- accesele de cianoză (fără laringospasm din cardiopatii congenitale).

Profilaxia tetaniei constă în profilaxia rahitismului.

Ca și pentru profilaxia rahitismului se va asigura o alimentație naturală cel puțin în primele 4 luni. În caz de alimentație artificială se va evita excesul de lapte sau făinoase cît și supraalimentația cu lapte de vacă nemodificat la nou născuți. Vor fi prevenite infecțiile acute și cronice, tulburările digestive acute și cronice.

Copiii vor fi scoși la aer și expuși la soare progresiv cît mai devreme.

Se va face corect profilaxia rahitismului prin administrarea de vitamină D.

Tratamentul curativ va fi de urgență în tetania manifestă. Se va administra de urgență în caz de convulsii, calciu sub formă de injecții i.v. : clorura de calciu 10 % - 5 cm, sau gluconat de calciu 10 % i.v. sau i.m. 5 - 10 cm. Corectura de calciu este mai bună deoarece corectează rapid calcemia și favorizează

acidoza intermediară, grație clorului care facilitează ionizarea calciului. Concomitent se administrează și bucal (4 - 6 gr.sare anhidră).

Rp/ Clorură de calciu cristalizată - 30/250 ml.

Licoare amoniacală anisată - 3 ml.

Gumă arabică - 2 gr.

Sirop simplu q.s.ad. - 300 ml.

Ds. int. de 4 - 6 ori pe zi câte 2 lingurițe în lapte sau apă zaharată.

(o linguriță = 0,50 gr.clorură de calciu)

O acțiune analogă și ionizare a calciului seric o are și clorura de amoniu. Se dă 0,5 gr./kg corp/zi în 4 prize în administrări prelungite.

Foarte importantă este administrarea în doze fracționate de vitamina D₂ sau D₃ care după un efect hipocalcemiant tranzitoriu readuce calcemia la normal.

AT₁₀ (dihidrotahisterolul) este indicat pentru acțiunea sa asupra metabolismului fosfocalcic și în special în tetanii prin disfuncții paratiroidiene.

Simptomatic în convulsii se administrează :

- fenobarbital 0,01 gr./kg corp/doză în injecții i.m. repetându-se la nevoie;

- cloralhidrat 0,30 - 0,50 gr. pe an de vîrstă în microclisme;

- diazepam 0,001 gr./kg corp/zi - injecții i.m.

Puncția lombară are un efect decompresiv.

În timpul crizelor se controlează permeabilitatea căilor respiratorii superioare și se administrează oxigen.

Traheostomia poate fi necesară în laringospasm.

Tratamentul cu calciu, vitamina D, sedative, se va continua și după amendarea fenomenelor acute.

În forma latentă se va administra calciu și vitamina D.

Tratamentul igieno-dietetic

Copilul va fi ținut într-o cameră aerisită, luminoasă, fără zgomot. Din alimentație se suprimă timp de câteva zile laptele de vacă, înlocuindu-se cu decocturi de făinoase, pireuri, gălbenuș de ou; apoi se reintroduce laptele, dar de preferință acidulat cu acid citric sau zeamă de lămâie pentru a favoriza absorbția calciului.



B O A L A D O W N

A fost descrisă în 1866 de John Haydon Longdon-Down, care întocmind o clasificare a idioților după criterii etnice, a pornit de la ipoteza că rasele neeuropene sînt inferioare din punct de vedere etnologic și au nivele intelectuale mai joase. El a crezut că anumiți indivizi de rasă europeană puteau suferi o retrogradare atavică în urma unor procese degenerative. Deoarece acești bolnavi prezentau o oblicitate a fanțelor palpebrale, s-a făcut o asemănare între ei și rasa galbenă.

În realitate boala nu este rară, și este repartizată ca incidență la toate rasele, inclusiv galbeni și negri.

Din 1000 de nașteri în 2 - 3 cazuri, copiii sînt mongolieni. În Franța din 10 arierați, 6 ar fi mongolieni. În S.U.A., în raport cu numărul de locuitori, frecvența lor este mai mare. Este cert că în ultimele decenii frecvența bolii Down este în creștere. După unii autori, chiar dacă incidența sindromului Down n-a crescut în ultimele decenii, printre copiii de 10 ani există azi mai mulți copii cu această boală decît în urmă cu 40 ani. Explicația acestui fapt constă în posibilitățile actuale de a trata numeroasele complicații pe care le fac acești copii.

Mulți embrioni cu această aberație sînt eliminați spontan.

Deși teoretic, cele două sexe ar trebui să fie la fel de frecvent afectate, există o ușoară predominanță a fetelor (53-57 %). De altfel, s-a observat că fetele cu sindrom Down au mai des decît băieții malformații congenitale de cord, acestea fiind și cauza principală a mortalității.

Datorită progreselor terapeutice, media de viață a copiilor cu sindrom Down a crescut considerabil, 28 % dintre ei ajungînd la 30 ani, 8 % depășesc 40 ani și 3 % trec de 50 ani.

Tabloul clinic. Toți bolnavii seamănă foarte bine între ei; de aceea König (1959) susține că trebuie să recunoaștem acești bolnavi așa cum recunoaștem cunoscuții, nu după diversele semne particulare, ci după aspectul general.

Diagnosticul se poate pune chiar de la naștere, după unii autori chiar numai vocea poate sugera boala. De la naștere acești copii prezintă o greutate și o talie mai mică decât media, cu 10 - 15 %. Perimetrele cranian și toracic sînt mai mici. Ulterior, creșterea în talie și greutate este mai lentă. Diametrul fronto-occipital este mai mic, ceea ce dă capului aspectul de "bilă". Fața este mică, rotundă, plată, nereliefată. Roșeața obrazilor și a vârfului nasului îi dă aspectul "de față de clown". Tegumentele trunchiului și membrelor au aspect marmorat, uneori există o veritabilă acrocianoză.

Frapează ochii oblici de jos în sus și dinăuntru în afară, cu fantele palpebrale mai mici și prezența epicantusului. Hipertelorismul este frecvent.

Alte modificări oculare sînt miopia, strabismul, conjunctivita, blefarita, nistagmusul, pupilele excentrice situate intern, lăcrimarea aproape permanentă datorită astupării canalelor lacrimale.

La periferia irisului se constată niște mici pete albe (Brushfield spots), irisul are o culoare deschisă. Aceste pete dispar cînd pigmentarea irisului se accentuează cu vîrsta.

Sub numele de "hiatusul mongolienilor" sau cea de-a treia fontanelă, se desemnează o lărgire fontaneloidă a părții posterioare a suturii sagitale.

Urechea, ca și alte organe, păstrează caracterele fetale. Este mai mică, moale, decolată în partea superioară (ureche de liliac); este situată posterior, cu tragusul mic, adesea fără lob. Partea postero-superioară este în unghi drept.

Limba mare (macroglisie) nu încapă în gura prea mică. Limba se plicaturează, capătă un caracter scrotal.

Amigdalele și vegetațiile adenoide sînt hipertrofiate, ceea ce contribuie la strîmtarea faringelui.

Nasul este mic, cu rădăcina plată, narinele largi și proiectate înainte, respirația zgomotoasă. Există o pneumatizare insuficientă sau absentă a sinusurilor (frontale și maxilare). Pomeții sînt voluminoși, dînd feței aspectul de "obraz de păpușă".

Dentiția este neregulată ca formă și apariție și prezintă carii numeroase. Bola palatină este ogivală. Gâtul este mai scurt și mai gros. Coloana cervicală și dorsală este rectilinie. Se observă anomalii structurale ale sternului care este înfundat sau prominent.

Abdomenul este destins, adesea cu hernie ombilicală și a liniei albe.

Alt semn important este acromicria; mîna este pătrată din cauza degetelor scurte și groase (scurtarea membrului la segmentul distal). Degetul mic este incurbat, cu concavitatea înăuntru în semilună, fiind și mai scurt în comparație cu celelalte. Degetul mare are inserția joasă. Toate degetele prezintă laxitate musculo-tendinoasă.

La picior, se constată depărtarea mare între primul deget și cel de al doilea (haluxul este divergent).

Prezintă și modificări ale dermatoglifelor. În palma omului se pot descrie trei pliuri mari de flexiune :

1. plica policelui, ce înconjoară ca o arcadă eminența tenară;
2. plica transversală proximală;
3. plica transversală mediană.

În boala Down există o plică transversală unică, ce poate fi găsită la ambele mîini sau numai la una (în 68 % din cazuri), mai frecvent la stînga. Această plică numită și "șanțul simian" sau linia lui Crookshank poate fi prezentă și la 1 % din indivizii normali.

Se știe că amprentele digitale sînt diverse și particulare fiecărui individ.

Totuși, se pot deosebi trei tipuri principale :

1. desene arciforme (6 %);
2. desene bucleiforme (62 %) cu bucle radiale (cînd capătul deschis este spre police) sau cu bucle ulnare (cînd capătul deschis este spre degetul mic);
3. desene circulare (32 %).

Proporția descrisă este valabilă pentru populația normală. La boala Down, crește foarte mult proporția desenelor buclei-

forme; mai ales crește frecvența buclelor ulnare.

Pilozitatea pubiană la băieți este de tip feminin, firele de păr sînt drepte, penisul mai mic. Intr-o proporție de 50 %, băieții prezintă ectopii testiculare, iar la fete se descriu malformații vulvare.

Există o scădere accentuată a tonusului muscular; bolnavii stau cu multă plăcere în "poziția de croitor", ating foarte ușor fața cu piciorul.

Frecvent, se asociază și malformații ale organelor interne, ca stenoze și atrezii ale căilor gastrointestinale (stenoze duodenale, stenoze de pilor, atrezii esofagiene sau anale). Se menționează și megacolonul congenital.

Pe primul plan sînt însă malformațiile cardiace; frecvența lor variază după vîrsta copiilor examinați; sînt mult mai frecvente la vîrsta mică. În general, incidența este de 10 - 40 %, dar poate ajunge chiar la 75 % la copiii necropsiați.

Dezvoltarea fizică a copiilor cu boală Down, are o mare întîrziere în comparație cu a copiilor normali. Evoluția psihică și motorie este de asemenea întîrziată. Mersul, se face tîrziu și este greoi; vorbirea gîngavă, vocea aspră. Pronunță fraze scurte, nu dispun niciodată de o vorbire coerentă. Întîrzierea mintală se caracterizează prin imbecilitate de diferite grade, mai rar idiocie.

Coeficientul intelectual este de 35 - 50.

În general, nu știu să socotească, deși reușesc să citească și să scrie.

S-au descris rare cazuri cu intelect normal, la mongolieni cu mozaicism celular, la care nedisjunctia mitotică a cromozomului 21 a survenit după primele clivări ale oului, eliberînd derivatele ectodermice (creierul) de dezechilibrul genic produs de trisomie.

Mongolianul este lent, apatic, pasiv; stă ore întregi în aceeași poziție, se mișcă monoton. De obicei este afectuos, dar uneori încăpățînat și gelos.

Sensibilitatea pentru muzică și dans este legendară, cu toate că nu devin niciodată interpreți. Au înclinație pentru

farse, tachinărie, sînt dotați cu mimetism, aceste caractere puțin fiind folosite pentru integrarea lor în societate. Sînt tandri, ascultători, fricogi; nu sînt capabili de muncă sistematică.

În trecut mongolienii mureau în copilărie, prin afecțiuni intercurrente pulmonare; azi, datorită antibioterapiei, durata lor de viață a crescut. Riscul de leucemie este însă mult mai mare la acești copii decît la cei normali.

Radiologic, nucleii de osificare apar mai tîrziu.

În sînge există limfopenie; metabolismul bazal este scăzut; calcemia este de asemenea scăzută.

Se pot constata tulburări în metabolismul triptofanului.

Se descrie o creștere relativă a fosfatazelor acide și alcaline și o G₆P.D. în leucocite.

Etiopatogenie

Se cunoaște de multă vreme că mamele în vîrstă nasc uneori copii cu boala Down, de obicei după mai mulți copii normali.

Sînt frecvent menționate în antecedentele lor avorturi și uneori născuți morți. A atras atenția faptul că la aceste femei, intervalul de timp dintre nașterea copilului bolnav și cea precedentă este mai mare.

Statistic, s-a arătat că la femeile de 40 ani, riscul de a naște copii cu boală Down este de 1 %, iar la cele de 45 ani, de 2 %.

De asemenea, s-a văzut că dacă gemenii sînt univitelini, atunci ambii au boala; s-au descris și cazuri rare familiale.

Deși caracterul genetic al bolii a fost întrevăzut încă din anul 1933, explicația nu se cunoștea.

Majoritatea autorilor și chiar Debré, au crezut că este vorba de o influență foarte precoce a unor factori asupra embrionului. Abia în anul 1959, Lejeune, M-lle Gauthier și Turpin, studiind cromozomii în culturi de fibroblaști au descoperit trisomia 21. Această descoperire de importanță excepțională, a fost confirmată de autorii englezi și suedezi și a deschis drumul pentru studiul întregului domeniu al bolilor prin aberații cromozomiale.

În boala Down există deci 47 cromozomi (prin trisomia perechii 21), dar nu întotdeauna; în unele cazuri, sînt 46 de

cromozomi, deoarece cromozomul suplimentar este contopit cu unul din cromozomii perechii 13 - 15 sau cu unul din perechea 21 - 22. Este vorba deci de o translocatie. Sînt descrise și cazuri de mozaicism. Pînă în prezent, nu s-au descoperit deosebiri clinice între cazurile cu trisomie și cele cu translocatie.

În cazurile cu trisomie, modificarea cariotipului apare atunci cînd la mamă, în momentul maturării celulelor sexuale, sub influența unor cauze necunoscute, nu s-a produs disjuncția cromozomilor perechii 21 și astfel ovulul conține 24 cromozomi. În cazul fecundării acestui ovul cu un spermatozoid normal (ce conține 23 cromozomi), se va dezvolta un zigot și apoi un copil cu 47 cromozomi (deci cu boala Down).

Restul ovulelor mamei nu conțin aberații cromozomiale și ea este capabilă să nască și copii sănătoși.

Vîrsta medie a mamei pentru a naște copii mongolieni este în S.U.A. de 41 ani, pe cînd vîrsta medie a mamei cu copil normal este de 24 ani.

O mai mică parte, dar nu neglijabilă, a bolnavilor cu boală Down, posedă un cariotip cu 46 cromozomi, dar unul dintre acești cromozomi poartă "lipit" pe ele, un cromozom 21 suplimentar, (46 de cromozomi cu translocatie). Acești bolnavi se nasc în general din mame tinere care sînt și ele purtătoare a unei asemenea translocatii, care posedă în total 45 cromozomi.

La mama bolnavului cu 47 cromozomi, din numărul total de gameți, numai gametul întîmplător conținea un set neregulat de cromozomi. Mama bolnavului cu 46 cromozomi cu translocatie posedă în toate celulele sale 45 cromozomi, cu translocatie. La o asemenea femeie se formează 4 tipuri de gameți :

- tipul 1 : conține 23 cromozomi;
- tipul 2 : conține 23 cromozomi cu translocatie;
- tipul 3 : conține 22 cromozomi;
- tipul 4 : conține 22 cromozomi cu translocatie;

Prin fecundarea unuia dintre acești gameți cu un spermatozoid normal, pot lua naștere următoarele tipuri de zigoți :

1. normal - 25 %;
2. 46 cromozomi cu translocatie - 25 %;

3. 45 cromozomi (zigotul neviabil);

4. 45 cromozomi cu translocatie, deci cu același set cromozomial ca și mama - 25 % .

Deși în cazurile de translocatie la unul din părinți riscul de a naște un copil cu Down este de $1/4$, dacă ținem seama că în $1/4$ din cazuri zigotul este neviabil, există numai trei posibilități, adică o șansă din trei de a naște un copil anormal. Dar observațiile practice n-au confirmat aceste premize teoretice.

Intr-o mare cercetare efectuată printre părinții cu translocatie, Hamerton (1968) a constatat că riscul este în funcție de sexul părintelui; în realitate este cu mult mai mic. Astfel, dacă mama este purtătoarea translocatiei, riscul de a avea un copil anormal este de 11 %, iar dacă tatăl este purtător, riscul este semnificativ mai mic, 2,4 % .

Existența cromozomului suplimentar (21), fie sub formă de trisomie, fie sub formă de translocatie, duce la tulburarea sintezei proteice și a enzimelor și reprezintă astfel cauza celor mai variate tulburări de dezvoltare a organismului. Se știe că pentru sinteza unei enzime este necesară prezența unei gene specifice, zise "structurale", dar pentru producerea unei enzime, mai ales din punct de vedere cantitativ, este necesar și controlul altor gene, în special a celor "represive". Prin mărirea substanței genetice, deci și a genelor represive, se ajunge la ruperea echilibrului normal prin inhibarea unor enzime sau substanțe enzimatice, ceea ce explică întârzierea în dezvoltare din mongoloism.

Trebuie menționat că aberația cromozomică din trisomie și chiar în translocatie, poate fi provocată de anumiți factori externi cunoscuți sau necunoscuți.

Relativ rar, copiii cu sindrom Down, au o translocatie nemostenită. Riscul reapariției aceleiași translocatii (infratrie) este neglijabil (1 - 2 %).

Teoretic vorbind, copiii cu mozaicism ar avea malformații mai puțin severe și o dezvoltare psihică mai bună decât cei cu o singură linie (anormală).

Nu există pentru moment metode specifice de profilaxie și tratament în boala Down. Este recomandabil ca femeile să nască copii la vîrstă tînră.

Problema descendenților bolnavilor nu se prea pune; bărbații n-au descendenți, sînt sterili. Femeile cu sindrom Down, sînt fertile. În cazul unor sarcini, ele ar trebui să aibă 1/2 din copii, bolnavi, 1/2 sănătoși. În practică această eventualitate este excepțională (prof. Lelong a publicat de exemplu un caz).

Este foarte important dacă o mamă care a avut un copil mongolian, poate sau nu să mai aibă alte sarcini; dacă copilul are 47 de cromozomi, posibilitatea nașterii unui copil sănătos la aceste mame este aceeași ca la orice femeie de aceeași vîrstă. În schimb, pentru femeile tinere cu 45 cromozomi cu translocăție, problema, este diferită, căci șansele ca acestea să nască copii sănătoși, cu un set cromozomial normal, sînt de 25 %. În realitate se pare că riscul de a naște copii anormali este doar de 11 %. Este indicat să se cerceteze cariotipul și la celelalte fete din aceste familii.

Anatomie patologică

Se remarcă modificări morfologice caracteristice la nivelul creierului: circumvoluțiile și scizurile sînt insuficient dezvoltate; cerebelul are dimensiuni mici. Se constată un număr redus și o dispoziție neregulată a celulelor ganglionare din scoarța cerebrală. Inconstant, se observă modificări și la nivelul gambelor cu secreție internă.

Tratament

Copiii cu boală Down beneficiază puțin sau chiar deloc de o terapie medicamentoasă. Se vor avea în vedere măsurile de igienă și de prevenire a infecțiilor și în special mijloacele psihologice și educative.

Terapia medicamentoasă nu trebuie abandonată, fie și numai pentru a favoriza o atmosferă de calm în familie, indispensabilă aplicării altor metode.

Extractele tiroidiene, deși aplicate fără rațiune fiziopatologică, diminuează apatia. De asemenea, amfetaminele (benzedrin) reduc apatia și ameliorează condițiile de educare. Acidul glutamic nu și-a demonstrat eficacitatea, fiind chiar contraindicat în caz de iritabilitate, agitație și insomnie; tonicele generale, calciterapia, vitaminoterapia completează medicația.

Problemele de psihologie și de încadrare în viața socială sînt cele mai importante. Mongolianul este un semieducabil care beneficiază de instituții de tip internat.

Profilaxie

În străinătate, la mamele tinere cu risc, se face puncție amniotică pentru a depista aberația cromozomică intra uterină și pentru a se efectua la nevoie avortul terapeutic.

Amniocenteza transabdominală este o metodă foarte sigură, în măsura în care a fost determinată poziția placentei prin ultrason.

Lichidul amniotic permite cercetări genetice sistematice pentru un număr mare de tulburări înnăscute de metabolism.

Dacă purtătorul de translocăție este tatăl, riscul este de numai 5 %, deoarece se presupune că există o selecție pentru spermatozoizii neechilibrați, în cursul spermatogenezei, sau înainte de fecundare.

TULBURĂRILE VASCULO-PLACHETARE

Hemostaza spontană se desfășoară în trei etape, care in vivo sînt de fapt intricate : timpul vascular, timpul plachetar și timpul plasmatic sau coagularea sîngelui.

Tulburărilor timpilor vasculari și plachetari se întovărășesc de purpură de unde și denumirea de "purpurele la copil", care se dădeau în trecut acestui capitol.

În purpurele plachetare, în mod constant sînt perturbate numeroasele probe ale hemostazei, pe cînd în purpura vasculară nu sînt modificate decît cele care explorează rezistența capitală.

Elementele purpurice sînt extravazări de sînge în afara capilarelor, în piele și mucoase.

Peteșiile sînt pete mici cu un diametru de 1 - 4 mm., de culoare purpurie.

Echimozele sînt mari, cu conturul rău limitat, roșietice-vinete, reprezentînd hemoragii subdermice.

Vibiciile sînt striuri hemoragice liniare la nivelul pliurilor de flexie, determinate de fapt, de un grup de peteșii.

Date biologice

Se definește ca hipoplachetoză o scădere a numărului de trombocite sub 100.000 /mmc.

Studiul morfologiei plachetare pe frotiu trebuie practicat totdeauna.

Medulograma este adesea necesară.

Explorarea hemostazei comportă : măsurarea timpului de sîngerare, aprecierea semnului garoului și măsurarea timpului de coagulare, a timpului Howel, studiul retracției cheagului, cantitatea de protrombină, cît și consumul de protrombină.

Trombelastograma poate aduce date prețioase.

În anumite cazuri trebuie explorată adezivitatea și agregabilitatea plachetară.

Vom prezenta purpurele plachetare, mai des întîlnite la copil, și în final purpura vasculară.

Trombocitopenii datorate unei distrucții plachetare
căpătate

1) Trombocitopenii infecțioase

Numeroase infecții bacteriene și virale pot antrena o trombocitopenie.

Făcînd abstracție de purpurele infecțioase grave (virale sau microbiene) care se întîlnesc la nou-născut, sugar sau copil, în care mecanismele patogenice sînt numeroase și adesea intricate (insuficiență medulară, distrucție plachetară periferică, coagulare intravasculară, afectare vasculară), vom discuta în acest capitol purpurele virale, cu mecanism diferit de distrugere periferică și care sînt caracterizate prin evoluția lor în general benignă.

Se întîlnesc la sugar și copil, în urma unei infecții virale.

Infecția virală acționează fie printr-un mecanism imunologic sau direct asupra plachetelor.

Semne clinice

La un copil în vîrstă de 2 - 6 ani, sănătos, fără antecedente hemoragice, apare brutal o purpură asociată cu creșterea moderată a temperaturii; alteori erupția purpurică apare la cîteva zile după o "febră eruptică" sau infecție a căilor aeriene superioare.

Este o purpură peteșială și echimotică, asociată cu hemoragii numeroase : gingivoragii, epistaxis, bule hemoragice la nivelul buzelor.

Hemoragiile viscerale, genitale, urinare și gastrointestinale sînt manifestări întîlnite mai rar.

Starea generală este bună, iar examenul clinic al aparatelor normal, cu mențiunea că în unele cazuri se notează o moderată splenomegalie.

Semne biologice

Trombocitopenia este foarte accentuată, sub 50.000/mm³, iar în 2/3 din cazuri sub 20.000/mm³.

Anemia, se poate constata în cazul în care hemoragiile au fost importante.

Mielograma arată integritatea liniilor roșii și albe.

Megacariocitele sînt cantitativ normale, uneori numărul lor este crescut.

Durata de viață a plachetelor normale, transfuzate la bolnavi, este foarte mult scăzută.

Studiul hemostazei arată semnele obișnuite ale unui deficit plachetar:

- timpul de sîngerare alungit;
- retracția cheagului absentă sau defectuoasă;
- consumul de protrombină modificat;
- trombelastograma oferă modificări caracteristice constituite de alungirea constantelor r și k ;
- timpul de coagulare și timpul Howel și Quick sînt normale.

Evoluție

Vindecarea se obține în mod obișnuit după cîteva săptămîni; uneori evoluția bolii durează 2 - 3 luni și este urmată de vindecare definitivă.

Mult mai rar, după cîteva săptămîni sau în anul care urmează, poate apare un nou puseu, care însă se va vindeca repede. Recidivele mai tardive sînt cu totul excepționale.

Diagnostic pozitiv și diferențial

Diagnosticul clinic este de obicei evident. Trebuie să eliminăm totuși o meningococcemie, la care se asociază purpură și trombocitopenie, dar în care semnele de colaps trec repede pe primul plan.

Un examen atent al sîngelui periferic și al măduvei elimină leucemia acută, care în principiu trebuie suspectată.

Purpura trombocitopenică secundară administrării unui medicament poate fi eliminată printr-un interogatoriu atent.

Prognostic și tratament

Cele mai multe se vindecă spontan și uneori foarte rapid.

Dacă trombocitopenia nu este prea importantă, dacă nu sînt hemoragii ale mucoaselor și dacă purpura apare în urma unei boli virale identificate (rubeolă, varicelă, vaccin antivariolic) ne vom abține de la orice terapie activă, deoarece în aceste situații vindecarea este de regulă spontană.

În cazul în care există hemoragii, purpura persistă sau apare orice situație deosebită decît cea menționată anterior, se impune tratamentul corticoid. Posologia va fi de 1 - 2 mg./kg./zi prednison, din momentul începerii tratamentului; după creșterea plachetelor la 1 - 2 săptămîni, doza inițială trebuie scăzută progresiv, în 2 - 4 săptămîni, urmărind numărul plachetelor.

Dacă apare o recidivă, se impune reluarea tratamentului.

Trombocitopenii medicamentoase

Foarte multe medicamente provoacă trombopenie distrugînd megacariocitele medulare.

Aceste medicamente antrenează de fapt o aplazie medulară globală și pancitopenie periferică.

Medicamentele aplaziante bine cunoscute sînt : antimetabolitele, antimetaboliții, alcaloizii din pervinca roșie (vincristina etc).

Produsele ocazional aplaziante sînt : cloramfenicolul, derivații de hidantoină, sărurile de aur, derivații de fenilbutazonă.

Cloramfenicolul este fără îndoială cel mai periculos medicament la copil ca și la adult. Frecvent, dacă nu chiar în mod sistematic el dă modificări medulare discrete dar certe.

Această lezare este reversibilă și cedează la oprirea tratamentului. Mult mai gravă și diferită prin mecanismul său de producere este aplazia medulară totală, adesea ireversibilă.

Aplazia nu este direct proporțională cu durata tratamentului, producîndu-se în cursul tratamentului, la cîteva săptămîni sau chiar la cîteva luni după oprirea acestuia.

Cele mai periculoase sînt curele relativ scurte, dar repetate.

Acțiunea aplaziantă este atribuită radicalului benzenic prezent în moleculă.

Mecanismul aplaziilor medulare medicamentoase nu este bine cunoscut. Este probabil că aceste accidente sînt datorate unei hipersensibilități genetice sau chiar căpătate față de unele droguri.

Alte substanțe, ca chinina, chinidina și sedormidul provoacă distrucție plachetară printr-un mecanism periferic fără afectarea hematiilor și leucocitelor.

Există și alte substanțe care acționează printr-un mecanism identic, dar mult mai rar :PAS, novobiocina, rifampicina, anumite sulfamide, clorotiazidele, insecticidele.

Patogenie

Purpurele medicamentoase sînt de natură imuno-alergică, fenomenul fundamental fiind o sensibilizare prealabilă a organismului. În toate cazurile există un timp de latență între primul contact al organismului cu substanța incriminată și a doua administrare a drogului, care va declanșa purpura.

Intervalul este destul de variabil, de una sau mai multe săptămîni, alteori luni sau chiar ani și corespunde timpului necesar pentru producerea anticorpilor contra medicamentului respectiv sau metaboliților săi.

Mecanismul imunologic al acestui tip de trombocitopenie a fost demonstrat încă din 1949 de Acroyd în legătură cu sedormidul. În prezența acestei substanțe, serul bolnavului aglutinează propriile sale plachete, cît și plachetel străine de la indivizii normali.

Miescher presupune că medicamentul se leagă cu o proteină plasmatică formînd un complex imun care ar putea distruge plachetele din cauza unei anumite afinități pentru anumiți constituenți ai membranei plachetare.

Ipoteza complexelor imune este acceptată astăzi și pentru alte fenomene patologice.

Semne clinice și biologice

Fenomenele clinice apar numai la unii indivizi la care se administrează aceste medicamente așa zise nocive.

De aceea se pare că există o sensibilitate individuală pentru

apariția purpurei.

Studiul hematologic indică următoarele :

- trombocitopenie inferioară cifrei de 10.000/mm³;
- megacariociții în număr normal sau crescut;
- tulburările de hemostază sînt identice cu cele des-

crise la purpurele postinfecțioase;

Purpura se vindecă în cîteva zile, dar trombocitopenie mai poate persista.

Diagnosticul serologic al acestui tip de purpură imunoalergică se demonstrează punînd în contact cele trei elemente ale conflictului : medicamentul suspectat, serul bolnavului și plachetele bolnavului; se produce în acest caz o liză plachetară.

Cercetarea anticorpilor antiplachetari poate fi făcută prin diferite metode de laborator, dar este dificilă și rezultatele sînt negative la majoritatea substanțelor suspectate.

Razele X și produșii radioactivi pot produce trombopenie.

Tratamentul constă în suprimarea toxicului.

3) Trombocitopeniile idiopatice

Acest grup se referă la toate cazurile de trombocitopenii căpătate, de natură periferică apărute fără cauză precisă.

După Jean Bernard se deosebesc forme acute sau subacute cu o durată mai mică de 3 luni, și forme cronice, cu o durată mai mare de 3 luni persistînd chiar mai mulți ani. Unele forme cronice au o evoluție intermitentă (forme intermitente).

Aceste trombocitopenii idiopatice sînt formele cel mai frecvent întîlnite la copil.

a) Purpura trombocitopenică idiopatică acută

Este foarte frecventă la copil și cu toate că anticorpii antiplachetari se evidențiază dificil la copil, natura lor imunologică este foarte probabilă.

Tabloul clinic este cel descris anterior la trombocitopeniile virale prin distrucție periferică.

Evoluția este identică, de aceea este foarte probabil că cea mai mare parte dintre aceste forme idiopatice sînt în realitate secundare unei infecții virale neidentificate.

Caracterul acut nu poate fi niciodată afirmat de la început, numai evoluția face diferențierea; numai în formele evident virale, evoluția rapidă spre vindecare poate fi bănuită de la început.

Tratament

Dacă se suspectează o evoluție rapidă, ne putem abține de la un tratament activ.

Dacă trombocitopenia este foarte importantă și mai sînt asociate manifestări hemoragice, sau vindecarea spontană nu s-a obținut în 2 - 3 săptămîni, corticoterapia este obligatorie. Corticoterapia, inhibă mecanismul imunologic responsabil de trombocitopenie și reduce activitatea fagocitară a sistemului reticulo-endotelial în general și al splinei în special.

Posologia este cea cunoscută, 1 - 2 mg./kg.corp/zi, în funcție de importanța trombopeniei și gravitatea hemoragiilor.

În situațiile foarte grave se recomandă corticoterapie intravenoasă, în doze mari, cel puțin în primele zile de tratament.

O dată obținută o cifră normală a plachetelor, doza va fi scăzută, și menținută astfel în că 1 - 2 săptămîni, apoi reducerea se va face treptat pînă la epuizare în timp de 2 - 3 săptămîni.

Uneori în timpul reducerii tratamentului poate reapare trombocitopenia și în acest caz este necesară mărirea dozei ca și la începutul tratamentului.

Dacă incidentul reapare, sîntem în fața unei forme cronice, care pune alte probleme terapeutice.

În unele cazuri corticoterapia, chiar în doze mari nu realizează o normalizare a plachetelor și această corticorezistență traduce de asemenea existența unei forme cronice.

În formele severe, vom efectua transfuzii cu sînge proaspăt sau concentrat plachetar; menționăm însă că transfuziile plachetare au eficacitate numai cîteva ore, iar repetarea lor este proscrisă căci există riscul izoimunizării.

În formele cu hemoragii incoercibile, rezistente la toate tratamentele, indicația de splenectomie de urgență este posibilă; splenectomia rămâne totuși o indicație de excepție.

După vindecare, numărul plachetelor trebuie controlat periodic, regutele fiind totdeauna posibile.

b) Purpura trombocitopenică idiopatică cronică (boala Werlhof)

Orice purpură trombocitopenică tratată sau nu, care persistă mai mult de trei luni, trebuie considerată cronică.

Prin definiție, aceste purpure nu au o cauză evidentă, viică sau medicamentoasă, deși un interogatoriu minuțios ar putea dovedi existența acestor factori, fără a putea afirma însă că aceștia au avut cu certitudine o acțiune declanșantă.

Natura imunologică a acestor trombocitopenii cronice și idiopatice este foarte probabilă; evidențierea anticorpilor antiplachetari, într-un număr din aceste cazuri, confirmă această idee.

Rolul splinei în distrugerea plachetelor este multiplu : produce o parte din anticorpii antiplachetari, are o acțiune de distrugere selectivă a plachetelor marcate, fixate cu anticorpi.

Nu este exclus să se adauge și intervenția unui factor ipotetic de frînare medulară.

Semne clinice

Boala prezintă o repartiție feminină, cu atât mai accentuată, cu cât ne apropiem de pubertate.

Debutul este mai puțin brutal ca în forma precedentă, sindromul hemoragic apărând mai progresiv.

Hemoragiile cutanate se prezintă sub formă de peteșii pe membre, trunchi sau față și mai ales prin echimoze spontane.

Adesea peteșiile și echimozele se asociază.

Alte caractere distincte ale acestei forme sînt :

- o mai mare frecvență a metroragiilor la adolescente;
- posibilitatea hemoragiilor retiniene și cerebro-meningee grave;
- hemoragii gingivale;

- sîngerare îndelungată după o extracție dentară sau amigdalectomie;

- epistaxisuri recidivante;

- hemoragii digestive (hematemeze sau melene).

Purpura și hemoragiile evoluează în pusee a căror durată și ritm este foarte capricios și imprevizibil.

Menționăm că în general splina nu este palpabilă.

Constatarea unei splenomegalii evidente trebuie să ne facă să ne gîndim la alt diagnostic decît purpură idiopatică.

Semne biologice

Trombocitopenia este sub 50.000/mm³ în timpul puseelor.

Mielograma arată o măduvă normală sau cu număr crescut de megacariociți, iar uneori se poate constata un blocaj maturativ.

În anumite forme episoadele de hipermegacariocitoze pot alterna cu episoade de megacariocitopenie. Aceste alternanțe sînt de obicei de un rău prognostic.

Trombocitopenia este suportată variabil; există o toleranță individuală la trombocitopenie și pare cert că intervine și calitatea funcțională a plachetelor pentru a majora sau a reduce consecințele trombocitopeniei.

Timpu de sîngerare constituie testul cel mai bun pentru a aprecia riscul hemoragic.

În același sens ne poate da relații trombelastograma și cercetarea eliberării factorului 3 plachetar.

Studiul reacțiilor imunologice plachetare este delicat și descurajator. Totuși la 50 % din bolnavi, se izolează o gamaglobulină care se fixează electiv pe plachete. Această gamaglobulină pusă în evidență prin testul de consumare de antiglobulină a lui Steffen și Moulmier este probabil un autoanticorp antiplachetar.

În ceea ce privește clinica și evoluția nu există deosebiri esențiale între purpurele care au sau care nu au acest anticorp.

Explorarea izotopică plachetară, în general inutilă în purpurele acute, este adesea necesară în formele cronice.

În primul rând explorarea permite confirmarea distrugerii periferice plachetare, demonstrând scăderea duratei de viață plachetare, iar în al doilea rând permite stabilirea locului de distrugere a plachetelor, furnizând astfel un element important în indicația splenectomiei.

Evoluție

Boala se poate manifesta variabil, de la câteva luni până la câțiva zeci de ani. De asemenea la unii bolnavi, puseele sînt rare sau foarte rare, iar la alții aproape permanente. Frecvența și gravitatea acestor pusee este foarte greu de prevăzut.

În formele blînde, boala este compatibilă cu o creștere și un mod de viață normal. În cazul puseelor frecvente, anemia secundară impune efectuarea transfuziilor de urgență.

Unele hemoragii, chiar mici, sînt de temut prin sediul lor (oculare, cerebrale).

Majoritatea cazurilor se vindecă, uneori chiar spontan, dar există și posibilitatea ca afecțiunea să dureze toată viața.

Vindecarea intervine de obicei după o terapie susținută și deseori după splenectomie.

Formele grave, puțin sensibile la toate mijloacele de tratament, evoluează sever spre moarte.

Diagnostic diferențial

Se elimină cu ușurință purpurele netrombocitopenice (numărul trombocitelor este normal).

O hemopatie malignă iese din discuție după efectuarea medulogramei.

Diagnosticul diferențial se poate face și cu o purpură toxică, infecțioasă, coagulare intravasculară diseminată.

Tratament

Corticoterapia acționează atât prin mecanismele menționate anterior, cît și prin efectul de protecție capilară, care justifică utilizarea sa chiar în absența corectării trombocitopeniei.

Eficacitatea corticoterapiei este totuși mai puțin evidentă și mai puțin constantă decît în formele acute.

De obicei medicul este confruntat cu un bolnav deja tratat, cortico-rezistent sau cortico-dependent.

În formele cortico-rezistente nu are rost să prelungim indefinit corticoterapia, urmînd să ne orientăm spre splenectomie.

Se poate încerca asocierea cu un alt imunosupresor ca : 6-mercaptopurina (purinetol 2,5 mg./kg.), azatioprina (imurel sau imuran 3 - 5 mg./kg./zi), ciclofosfamida (endoxanul 2 mg./kg./zi în doză unică dimineața) și vincalcoblastina administrată în perfuzie intravenoasă o dată pe săptămînă.

Tendința este de a se face întîi splenectomia, urmînd ca tratamentul cu imunosupresoare să fie făcut în caz de eșec al splenectomiei, folosindu-le atunci, în asociere cu tratamentul corticoid în doze mai mici.

În principiu, dacă este posibil, splenectomia se temporează un an. În formele hemoragice grave sau corticorezistente splenectomia se poate indica mai devreme.

Deoarece corticoterapia se administrează în principiu timp îndelungat, se aplică tratamentul discontinuu sau alternativ, pentru a se evita neajunsurile corticoterapiei prelungite.

De asemenea, dacă bolnavul este în perioada prepubertară, c. posibilitatea instalării menstruelor, se va indica splenectomia pentru a se evita o hemoragie menstruală gravă.

Boala este mai periculoasă în perioada de început, cînd se produc cele mai grave hemoragii; de aceea tendința este de a se cîștiga pe cît posibil timp înainte de a se pune indicația de splenectomie.

În formele bine tolerate, fără manifestări hemoragice grave, intervalul de 1 an poate fi depășit.

Este recomandat ca intervenția chirurgicală să fie precedată de o explorare izotopică cu plachete marcate cu radiocrom 51; în cazul unei distrugerii electiv splenice, putem prevedea un rezultat bun al intervenției; o distrugere hepato-splenică poate indica un rezultat mai puțin bun, iar dacă distrugerea este hepatică și nu există nici un sediu electiv de sechestrare se poate prevedea un eșec al splenectomiei.

În toate cazurile este necesar să se respecte anumite reguli :

- se va evita pe cât posibil intervenția la copiii mai mici de 5 ani, datorită riscului unei infecții grave ulterioare;
- se va evita intervenția în urgență (în cursul hemoragiilor importante) căci în aceste condiții riscul este mai mare;
- se va efectua intervenția câteva săptămâni după încetarea tratamentului cortizonic.

Splenectomia a fost preconizată de Kaznelson.

Chiar în momentul ligaturii pediculului splenic, adesea hemoragiile se opresc și numărul de plachete revine la normal.

Evoluția post operatorie poate fi :

- vindecare completă și definitivă;
- vindecare clinică și ameliorare biologică;
- ameliorare clinică și biologică;
- eșecul total al intervenției, posibilitate mai rară.

Creșterea imediată a numărului plachetelor, se situează uneori la cifre chiar superioare normalului. Regutele după intervenție sînt în general mai puțin grave decît puseul inițial și rămîn sensibile la tratamentul corticoid, chiar mai sensibile decît înainte de intervenție.

Transfuziile de preferință cu sînge proaspăt, sînt necesare cînd se produc accidente hemoragice.

Administrarea concentratelor placentare și a plasmei sînt în principiu indicate, dar supraviețuirea plachetelor este foarte scurtă, uneori de cîteva ore, față de 8 - 10 zile cît este normală.

Eficacitatea transfuziilor cu plachete este mai bună decît se folosesc plachete (sau sînge) de la bolnavi cu "politemie vera".

În principiu, odată cu repetarea transfuziilor, eficacitatea lor scade.

Alte mijloace terapeutice sînt :

- antifibrinoliticele au fost preconizate, dar eficacitatea lor este discutabilă;
- la fetițele cu menoragii abundente se recomandă pro-

gestativele cu aplicare discontinuă sau continuă.

Purpura trombotică trombocitopenică (sindromul Moschowitz)

Este un sindrom clinico-biologic de natură necunoscută, care asociază : anemie hemolitică, trombocitopenie, și manifestări neurologice și renale legate de o coagulare intravasculară.

Etiologia

Deși sînt incriminați factori multipli, etiologia rămîne obscură.

Factori etiologici siguri sînt : procese infecțioase sau imunologice, (adesea intricate), antrenînd alterări vasculare responsabile de agregarea plachetară cu formare de microtrombi.

Simptome clinice

Boala se întîlnește mai ales la copiii mari și adolescenți, mai rar sub formă cronică, evoluînd luni sau ani, cel mai frecvent sub formă acută.

Semnele sînt asemănătoare cu cele ale unei hemopatii maligne: paloare intensă cu subicter, purpură peteșială și echimotică, uneori hemoragii viscerale, stare febrilă și mai ales variate manifestări neurologice ; cele mai frecvente manifestări neurologice sînt monoplegia sau hemiplegia, convulsii, tulburări de conștiență. Caracteristica acestor semne neurologice este variabilitatea și regresiunea lor în cîteva zile la același bolnav.

Se poate constata hepatosplenomegalia de dimensiuni variabile.

Evoluția este extrem de gravă și boala este aproape totdeauna mortală în cîteva luni sau ani.

Semne biologice

Anemie hemolitică intensă cu modificări morfologice caracteristice ale hematiilor, care sînt fragmentate și deformate.

Trombocitopenia este constantă , fiind moderată la începutul bolii, dar ulterior atinge cifre sub 10.000 mmc.

Durata de viață a trombocitelor este scurtată și se poate demonstra o sechestrare splenică electivă.

Numărul de megacariocite este normal.

Există semnele unei coagulopatii de consum : scăderea fibrinogenului, prezența produsilor de degradare ai fibrinei, scăderea factorilor II, V și VIII.

Prognostic și tratament

Nu există un tratament bazat pe date patogenice certe, de aceea evoluția este de obicei mortală.

Medicația folosită obisnuit este constituită de prednison 2 mg./kg./zi și heparină.

Antiagregantele plachetare ca aspirina și dipiridamolul (persantinul) par de asemenea utile.

Splenectomia poate permite o supraviețuire, cu condiția să fie practică de destul de precoce, înaintea instalării semnelor neurologice grave.

TULBURARILE VASCULARE

Sînt tulburări caracterizate printr-un număr normal de plachete și o activitate funcțională normală a acestora și prin faptul că nu există nici o anomalie a mecanismului coagulării.

Cauza sindromului hemoragic rezidă în alterarea peretelui vascular, fie de origine inflamatorie, infecțioasă, malformativă sau legată de o fragilitate capilară.

Cea mai frecventă purpură vasculară la copil, cu origine inflamator-imunologică este reprezentată de purpura reumatoidă sau sindromul Henoch-Schönlein.

Istoric

Aspectele cutanate și articulare ale bolii au fost descrise de Schönlein în 1837 sub numele de " pelioză reumatică mală".

Ulterior, Henoch, completează tabloul clinic al bolii, descriind manifestările digestive și renale.

Mai târziu, Osler, Franck (1915) și Glanzmann (1916) emit primele ipoteze imuno-patogenice ale bolii și o denumesc purpură anafilactoidă.

Recent, cercetările în domeniul nefropatiilor imune au permis o concepție nouă a mecanismelor etiopatogenice posibile.

Studiul clinic

Boala se întâlnește mai ales la copii și adolescenți, survenind în 75 % din cazuri înainte de vârsta de 7 ani, cu o predominanță în timpul sezonului rece.

Semnele de debut sînt banale: o creștere moderată a temperaturii, artralгии, tulburări digestive, uneori o infecție rinofaringiană.

În perioada de stare se notează triada clasică :

- purpură;
- semne articulare;
- semne abdominale, la care se asociază semne infecțioase sau alte semne, în special cele renale care semnează prognosticul îndepărtat al bolii.

Purpura este foarte caracteristică prin topografie, aspect și asociația cu alte elemente cutanate.

În majoritatea cazurilor este localizată pe membre, în special pe membrele inferioare și cel mai frecvent pe fața anterioară a gambelor, în vecinătatea articulațiilor.

Purpura este foarte discretă pe trunchi și practic nu se întâlnește niciodată pe față.

În mod obișnuit dispoziția este simetrică, fiind descris chiar aspectul metameric.

Purpura este reprezentată de numeroase petegii lenticulare, de culoare roșie, mai mult sau mai puțin închisă, fără tendință la confluare. Purpura poate fi pură, dar cel mai adesea se asociază cu elemente maculoase sau papuloase, cu plăci urticariene sau edeme circumscrie. Erupția este deci foarte polimorfă.

Echimozele lipsesc de obicei, iar hemoragiile aparente ale mucoaselor sînt în general absente.

Caracterul ortostatic al acestei purpure este un element fundamental: elementele dispar în câteva zile de repaus și reapar la efortul (de mers sau de schimbare a poziției).

Manifestările articulare sînt constante. În unele cazuri există dureri articulare moderate sau mai intense, dar fără modificări obiective ale articulațiilor; alteori, durerile se întovărășesc de epangamente seroase sau hemoragice ale articulațiilor, neînsoțite de modificarea culorii locale a tegumentelor.

Fenomenele articulare sînt de obicei simetrice, cu sediul cel mai frecvent la articulațiile genunchilor, tibio-tarsiene, mai rar la coaste și mîini.

Manifestările articulare retrocedează în 2 -3 zile.

Manifestările abdominale sînt prezente la mai mult din jumătate din bolnavi. Au caracterul unor dureri colicative epigastrice, asociate uneori cu vărsături.

În unele cazuri, durerile abdominale se situează pe primul plan și capătă o alură foarte acută. Durerile abdominale pot chiar preceda erupția purpurică și pot ridica probleme dificile de diagnostic (pînă la apariția fenomenelor cutanate).

Hemoragia intestinală evidentă sau ocultă, este frecventă, de aceea trebuie totdeauna cercetată.

Invaginația intestinală este o posibilitate de temut și poate fi evocată în fața accentuării fenomenelor dureroase cu vărsături, scaune cu sînge și palparea "boudinului" de invaginație. Clisma baritată permite confirmarea acestui diagnostic și uneori chiar reducerea invaginației.

Perforația intestinală este o eventualitate rară, dar de existența căreia sîntem obligați să ținem seama.

În mod obișnuit starea generală este puțin modificată, febra se menține 2 - 3 zile la 38°, pentru ca apoi să se normalizeze. Copilul se mai poate plînge de cefalee sau anorexie.

Semnele renale se constituie la 25 % din bolnavi în timpul primelor 3 luni de la debutul bolii, mai rar cu ocazia apariției unui nou puseu, de unde și necesitatea de a supraveghea bolnavul timp de 2 ani de la vindecarea aparentă.

Cînd afectarea renală există, nefropatia reumatoidă poate evolua după 4 modalități :

- evoluție spre vindecare într-o perioadă variabilă de la 6 luni pînă la 1 an;

- vindecarea este obținută mai greu, chiar după mai mulți ani, timp în care poate exista o hematurie microscopică și albuminurie moderată;

- evoluția defavorabilă poate exista destul de repede și continuu, spre insuficiență renală gravă și deces;

- evoluția progresivă, dar lentă, după câțiva ani, spre o insuficiență renală cronică.

Procentual, 1 % dintre purpura reumatoidă sunt mortale precoce, iar 1 % sunt mortale tardiv.

Criteriile de prognostic ale nefropatiei reumatoidă sunt legate în special de examenele anatomice furnizate de punctia biopsie a rinichiului.

Formele care evoluează mai mult sau mai puțin repede spre vindecare corespund aspectelor cu leziuni minime difuze sau de glomerulonefrită proliferativă, endocapilară difuză.

Formele severe și din ce în ce mai grave corespund succesiv formelor de glomerulonefrită segmentară și focală, de glomerulonefrită proliferativă endo și extracapilară și în sfârșit, glomerulonefritei membrano-proliferative.

Studiul prin imunofluorescență, a biopsiilor renale și cutanate arată depozite de imunoglobuline A, depozite electiv la nivelul mezangiului glomerular renal și la nivelul pereților capilari cutanați.

Dozarea serică a imunoglobulinelor A, indică uneori o creștere semnificativă a acestora.

Fracțiunea complementară C-3 este totdeauna normală.

Celelalte semne de laborator sunt în general negative și ne permit să eliminăm natura hemopatică a purperei, (bilanțul coagulării este normal, numărul plachetelor de asemenea, ca și funcția lor).

Semnul garoului este pozitiv, mai ales dacă garoul se aplică pe un membru cu erupție și mai ales la începutul puseului; în alte condiții proba poate rămâne negativă.

Anemia, apare numai în cazuri de repetiție a hemoragiilor digestive. Se poate observa uneori o leucocitoză moderată.

Evoluție

Durata medie a bolii este cam de 4 săptămîni, uneori chiar mai puțin la copiii mai mici.

La jumătate din cazuri însă, boala evoluează în pusee succesive, durînd fiecare 10 - 15 zile. Puseele sînt spontane, alteori provocate de ridicarea precoce din pat, ortostatism, eforturi musculare. Puseele se pot produce destul de rapid, unul după altul (subintrante) și atunci, se observă pe membrele inferioare elemente de vîrste diferite. Alteori, puseele sînt separate de pauze mai mari, adevărate perioade, de remisie completă.

Recidivele mai îndepărtate sînt reale.

În concluzie, prognosticul de ansamblu este bun, cu excepția cazurilor în care survin complicații intestinale sau renale.

Diagnosticul

De cele mai multe ori diagnosticul pozitiv este evident, dacă sînt asociate semnele menționate în absența tulburărilor de hemostază. Diagnosticul este mai greu cînd manifestările dureroase preced apariția purperei.

O altă situație dificilă este următoarea : purpura este diagnosticată, simptomele abdominale sînt legate de existența purperei, dar la un moment dat semiologia abdominală capătă o mare intensitate și atunci apare întrebarea neliniștitoare dacă trebuie să rămînem în cadrul tratamentului medical, sau să intervenim chirurgical, dat fiind riscul de perforație sau de invaginație.

Si mai dificil este faptul că fenomenele de invaginație pot apare la a 2-a sau a 3-a criză abdominală, iar faptul că primele au cedat cu un tratament medical, ne încurcă și mai mult. De aceea examenul radiologic și o clismă baritată ne ajută pentru decizie terapeutică.

Etiologie

Toate cercetările efectuate nu au dus la o concluzie certă, etiologia rămînd misterioasă.

La jumătate din cazuri purpura este precedată de o infecție a căilor aeriene superioare.

În unele cazuri, în exudatul nazo-faringian se izolează streptococ beta-hemolitic, iar titrul ASLO este ridicat.

Alte cauze declanșatoare pot fi medicamentele, vaccinările, piscurile de insecte.

Patogenia

Difuziunea leziunilor purpurice renale, cutanate și abdominale, identificarea depozitelor de imunglobuline A la nivel cutanat și renal, creșterea imunglobulinelor A serice, sugerează un mecanism imunologic particular, care ar putea fi următorul : ar fi vorba de o imunglobulină A patologică, care se depune la nivelul capilarelor glomerulare, cutanate, intestinale, antrenând prin prezența sa anomaliile menționate. Ar putea fi o sinteză anormală de polimeri ai imunoglobulinelor A, de către plasmocite, ca răspuns la infecții sau sensibilizarea alimentară (lapte, ouă, ciocolată, fasole) sau medicamentoasă (penicilină, chinină, clorotiazidă).

Tratament

Boala se vindecă și spontan, dar hormonoterapia are o acțiune favorabilă, modificând terenul alergic.

Antihistaminicele de sinteză, clorura de calciu 2 - 3 gr./zi, vitaminele C și P sînt în general recomandate, cu toate că eficacitatea lor reală nu a fost dovedită.

Orice focar infecțios va fi tratat cu antibiotice cu spectrul larg.

Durerile articulare și abdominale vor fi calmate cu sedative. Durerile abdominale intense vor fi supravegheate chirurgical.

Corticoterapia nu are o acțiune asupra evoluției în timp a bolii sau asupra semnelor renale. Menționăm faptul că administrarea preparatelor cortizonice va fi injectabilă.

În afara unui tratament simptomatic, în cadrul unei insuficiențe renale, nu există un tratament specific.

LEUCEMIA ACUTA

Leucemia acută este o neoplazie a parenchimului hematopoietic, o boală proliferativă, cu caracter malign, în care capacitatea de diferențiere celulară este pierdută mai mult sau mai puțin complet.

Termenul de leucemie (cel de "leucoză" este astăzi abandonat), are la origine observația lui Virchow, care în anul 1845 este impresionat de nuanța albicioasă a sîngelui acestor bolnavi, datorită numărului foarte crescut de leucocite, dîndu-i denumirea de "Weisses Blut", denumire transformată ulterior în "leucemie", (deși cele mai multe cazuri de leucemie nu prezintă aspectul de "sînge alb", denumirea a rămas în toată nomenclatura internațională).

Statisticile ultimilor ani arată o reală creștere a incidenței leucemiilor acute. Boala este mai frecventă la copil, ca la adult, cu o incidență maximă între 2 și 6 ani. Există cazuri mult mai rare și la sugari, iar în literatura medicală sînt publicate circa 100 observații chiar la nou născuți.

Etiopatogenie

Pînă acum un deceniu și jumătate nu se cunoștea nimic despre cauza acestei boli, dar în ultimii ani s-au acumulat date destul de numeroase, cu privire la etiopatogenia ei, fără să se fi adus lămuriri definitive.

1. Rolul factorului genetic

În favoarea factorului genetic vin leucemiile familiale și cercetările recente asupra cromozomilor.

A. Fournier și colaboratorii adună din întreaga literatură (1861 - 1968) un număr de 159 cazuri de leucemii familiale, din care 24 sînt cupluri de gemeni monoziгоți. Tulburătoare sînt cazurile descrise de Heath, 5 cazuri de leucemie în trei generații, la care s-au mai adăugat două cancere de sîn și un mongolian, precum și cazurile lui Anderson, care descrie cinci leucemici din opt membri ai unei fratrii.

Riscul de leucemie este de 4 ori mai mare în fratria unui leucemic, chiar dacă este vorba de frați doar cu un singur

părinte comun. Riscul este de 20 - 25 % la un gemeni monozigot, dacă fratele său este bolnav, iar dacă leucemia apare sub vîrsta de 1 an, riscul de leucemie la al doilea gemeni este și mai mare.

Se consideră azi că mongolienii au risc de 20 - 30 ori mai mare de a se îmbolnăvi de leucemie (de obicei acută) față de copiii normali de aceeași vîrstă cu ei și din același mediu. De asemenea sînt familii în care unii copii sînt mongolieni, iar alții au leucemie acută. Prezența unui cromozom 21 suplimentar la mongolieni, sugerează că el este responsabil de sensibilitatea particulară a acestora la leucemie și că ar exista o relație între capitalul genetic și leucemie.

În sprijinul acestui punct de vedere este și faptul că în cursul leucemiei mieloid cronice se găsește aproape constant o anomalie pe perechea 21 - 22 de cromozomi, așa numitul cromozom Fi (de la Filadelfia unde a fost pus în evidență pentru prima oară).

În serviciile de hematologie, cercetarea acestui cromozom a devenit un examen de rutină pentru precizarea diagnosticului de leucemie în cazurile indoielnice.

Anomaliile cromozomiale întîlnite în leucemiile acute sînt însă cu mult mai inconstante și mai polimorfe; aspectele variază de la cromozomi normali pînă la aneuploidii multiple și variate.

Semnificația acestor anomalii cromozomiale nu este clară; ele ar putea fi cauza bolii, sau poate că diverși toxici sau iradiările ionizante (care au crescut în ultimul timp) sau alți factori necunoscuți, produc leziunea cromozomială și aceasta la rîndul ei antrenează leucemia.

Este mai probabil că anomaliile genetice nu sînt primitive, ci căpătate; ar fi chiar consecința procesului malign.

J. Bernard observă că în cursul unor leucemii, grupul sanguin A, devine A slab (globulele roșii sînt mai puțin aglutinate de serul anti A), iar în remisiuni se produce revenirea la normal. De asemenea, recent s-a demonstrat că și cromozomul Fi este o anomalie căpătată; în adevăr, în cazuri de gemeni monoziگوji, dacă unul face o leucemie, numai acela este purtătorul unui cromozom Fi.

În concluzie, pe baza datelor acumulate pînă în prezent se poate spune că deși frecvența cazurilor familiale nu este atât de mare ca să demonstreze o transmitere ereditară, factorii genetici joacă un rol sigur în leucemogeneză. Gena leucemogenă ar produce celule suxe nemaligne dacă întâlnește factorii exogeni declanșatori. Deci, prin patrimoniul lor genetic, unii subiecți sînt mai sensibili decît alții la factorii responsabili de declanșarea procesului leucemic.

2. Rolul radiațiilor:

Sînt singurele cauze cunoscute, comune leucemiilor omului și ale animalelor.

Experimental, s-a dovedit că cele mai sensibile la radiații sînt celulele hematopoietice în general și cele limfoide în special. Radiosensibilitatea crește în faza de diviziune a celulei.

S-a stabilit că iradierile provoacă o inhibiție de sinteză a ADN în nucleii celulelor iradiate. Numărul total al radioleucemiilor umane publicate, depășește cifra de 1000.

S-a incriminat ca avînd rol leucemogen și radiațiile telurice din anumite regiuni.

March constată o frecvență de 9 ori mai mare a leucemiilor la radiologii care lucrează în condiții de protecție mai puțin perfecte.

Simpson citează numeroase leucemii și tumori tiroidiene apărute după doze de 600 - 1500 R la copiii iradiați local pentru hipertrofie de timus.

Stewart și colaboratorii descrie un număr crescut de leucemii la copiii ai căror mame au efectuat examene radiologice pe bazin în timpul sarcinii. Riscul este crescut și în cazul iradierii preconceptionale.

O cercetare efectuată în 1962 la Nagasaki a găsit un număr de 101 cazuri de leucemie la 100.000 locuitori în zona aflată pe o rază de 10 km. de centrul exploziei, față de numai 2 - 3 cazuri la 100.000 locuitori în restul Japoniei.

Intre alți factori, este de semnalat că sexul masculin ar predispune mai mult la leucemie.

Intervine și factorul geografic; frecvența leucemiei variază de la o țară la alta; este de 2 ori mai mare în S.U.A. ca în Italia.

Kruse observă la Rostok (R.D.G.) o frecvență mai mare la populația rurală, fapt semnalat și de Hanicka în regiunea Cracoviei.

S-au presupus drept cauze, contaminarea apei și a unor produse agricole cu substanțe radioactive.

3. Foarte insistent se discută astăzi etiologia virală a leucemiei acute; s-au acumulat numeroase date epidemiologice și experimentale în acest sens.

În cadrul acestei probleme trebuie să menționăm leucemiile animale de origine virală sigură.

La găini, s-au identificat numeroase virusuri leucemice, de tip ARN, care pot să se transmită la pui prin contaminarea apei cu excremente materne, sau "vertical" prin ou.

La șoareci, s-a dovedit că leucemia așa-zisă spontană este de origine virală, cu transmisie verticală. De altfel, în etiologia leucemiei virale la șoarece, s-au izolat circa 10 virusuri până în prezent, virusuri ARN de tip C, deci oncornavirusuri.

Se subliniază specificitatea de specie sau linie a leucemiilor murine și sensibilitatea crescută a șoarecilor nou născuți.

Recent, s-a reușit să se cultive virusul leucemiei feline și pe celule umane. Se invocă o componentă imunologică de ordin genetic, pentru a se explica rezistența unor animale la diverse virusuri.

Ipoteza etiologiei virale la bovidee se sprijină pe caracterul epizootic al bolii în unele țări (s-au descris epizootii în R.D.G.) și pe frecvența ei crescută în unele crescătorii.

Virusuri identice au fost descoperite în ultimii ani și la multe alte specii de animale.

După Stocker, virusurile oncogene se inseră în genomul

celulei, ca gene suplimentare latente, replicându-se odată cu celula respectivă. Multiplicarea sa tulbură unele sinteze celulare în momentul când apar o serie de factori asociați și se instalează astfel tabloul malign. Existența leucemiilor virale la animale, a condus la ipoteza etiologiei virale și a leucemiei umane, dar trebuie menționat că pînă în prezent nu s-a reușit să se facă transmiterea leucemiei umane la animalele de laborator (chiar dacă s-au făcut inoculări în doze mari de extracte celulare de țesut leucemic); se apreciază că realizarea acestui lucru va însemna un mare progres în cunoașterea leucemiei umane.

S-a pus întrebarea dacă virusul leucemiei umane este apropiat de cel al celulei goarecelui sau este un virus asemănător cu cel din bolile virotice umane.

Sînt interesante în acest sens cercetările lui Trentin, care după unele operațiuni de laborator, a reușit să facă cancerigene virusuri din grupa adenovirusurilor.

Argumentele cele mai valoroase care pledează în favoarea etiologiei virale a leucemiei umane sînt în primul rînd de ordin epidemiologic și apoi cele aduse de studiul limfomului Burkitt, atît de discutat în ultimul an.

a) Argumente epidemiologice

Un studiu făcut în regiunea Londrei și publicat recent, se întinde pe 10 ani și cuprinde 384 cazuri de leucemie acută din cele 95 de districte ale regiunii londoneze. În 3 din cele 95 de districte s-a găsit cel mai mare număr de îmbolnăviri.

Autorii remarcă un fapt interesant și anume că aproape jumătate din cazurile de leucemii limfoblastice sub vîrsta de 6 ani, apar la o distanță mai mică de 1 km. unele de altele și la un interval de timp între cazuri de 60 - 70 zile.

Un studiu asemănător pe 10 ani a fost făcut tot în Anglia în 3 mari regiuni din nord-est de către Knox. S-a ajuns la aceleași concluzii în ceea ce privește distanța geografică între aglomerările de bolnavi de leucemie și intervalul de timp (60 zile) în succesiunea cazurilor.

În aceeași revistă este publicat și un alt studiu făcut pe adulți, dar la aceștia nu s-a putut decela nici o filiație epidemiologică.

S-au semnalat și unele recrudescențe, sezoniere, iar pentru frecvența crescută a bolii în unele regiuni se utilizează expresii cum ar fi "case de leucemici" sau "cuiburi de leucemici". Sînt citate de asemenea și cazuri conjugale.

Kruse, studiînd 50 de copii leucemici, găsește că doi copii au venit în contact cu bovine leucemice, iar mamele altor doi copii au îngrijit leucemici înainte de a-i naște; el se întreabă dacă nu cumva este vorba de transmiterea unui virus la făt, de către mama sănătoasă.

b) Studiul limfomului Burkitt este foarte interesant pentru cunoașterea etiopatogeniei leucemiei acute, aceste două entități clinice avînd o serie de particularități comune : vîrf de incidență în copilărie, găsirea de celule leucemice în singele și măduva bolnavilor cu limfom Burkitt american, răspunsul favorabil la medicația antileucemică.

Burkitt, venit în Uganda pentru altă misiune a fost frapat de existența unui limfom sau mai corect a unui hematosarcom cu localizare în special la maxilarul superior, orbită, rinichi, suprarenale, ficat, oase, cu o frecvență maximă la copiii între 2 - 10 ani, absentă la sugar și foarte rară la adult. Tumora este foarte caracteristică, încît permite diagnosticul clinic cu ușurință.

Localizările cele mai frecvente sînt la maxilare și celelalte localizări menționate. Există obșnuit o integritate a splinei și a ganglionilor limfatici, fapt cu totul remarcabil pentru un hematosarcom. Apariția acestei tumori este independentă de orice caracter rasial sau tribal, dar în schimb este dependentă de temperatura ambiantă și gradul de umiditate. S-a stabilit chiar o adevărată hartă a repartiției tumorii Burkitt în Africa. Boala se întîlnește la o altitudine ce variază între 300 și 1600 m, la o temperatură medie de 15°C. și cu multă umiditate.

O zonă endemică nouă a fost descoperită în Noua Guinee și în Brazilia. Cazuri sporadice au fost semnalate în S.U.A. și Europa.

Prin analogie cu alte boli, care presupun o temperatură ambiantă precisă și o umiditate crescută și care sînt transmise de insecte, s-a bănuț că și în tumora Burkitt ar exista o insectă vectoare, dar această ipoteză este astăzi infirmată.

În schimb, din cupe ultrafine și culturi de limfoblasti provenite tot din tumora Burkitt, s-au evidențiat particule virale avînd caracterele morfologice ale virusurilor din grupa herpesului. Acest agent a fost denumit virusul Epstein-Barr după linia EB-1 din celulele Burkitt, în care a fost observat prima dată de către M.Epstein în 1965.

Rolul etiologic al virusului EB în tumoră este astăzi stabilit.

Studiile imunologice recente sugerează că la originea unei leucemii acute ar exista o dereglare a sistemului imunologic al organismului, condiționată genetic. În serul bolnavilor cu limfom Burkitt s-au pus în evidență titruri înalte de anticorpi antivirul EB (chiar în diluția de 1/1000).

Titruri înalte de anticorpi anti EB se găsesc și la bolnavii cu mononucleoză infecțioasă, încît J.Grace consideră că mononucleoza infecțioasă ar putea fi o formă autolimitată de leucemie acută și după el mononucleoza ar putea conferi imunitate la leucemie.

Aceste date permit să se întrevadă pentru viitor posibilitatea unui diagnostic serologic și eventual chiar al unei seroprofilaxii. Cu toate că tumora Burkitt nu poate fi total suprapusă leucemiei acute, este cert că numeroasele date acumulate în ultimul timp despre acest tip de tumoră sînt foarte interesante pentru studiul leucemiei acute, ele constituind un valoros "model" al acesteia.

Studiul clinic

Debut. Din punct de vedere clinic boala se caracterizează printr-un polimorfism extrem. Numeroase lucrări subliniază simptomatologia proteiformă cu care poate începe leucemia acută, uneori cu leziuni aparent nonleucemice : hemoliză, eritroblastoză, poliglobulie, polinucleoză sau pancitopenie.

Nu se cunoaște prea bine care este semnificația acestor manifestări aparent nonleucemice; se pare că sînt stări preleucemice sau mai curînd leziuni paucileucemice.

Wintrobe afirmă că la 25 - 50 % din bolnavi se pot găsi semne de leucemie cu cel puțin 3 luni înainte de data diagnosticului. Tocmai din cauza acestui debut foarte variabil, leucemia a mai fost numită boala cu "loo de fețe".

În mai bine de o jumătate din cazuri debutul este insidios și progresiv, fără semne prea caracteristice. Primele manifestări pot fi : o alterare a stării generale, oboseală, curbatură, anorexie, creșterea discretă a temperaturii.

Alteori atrage atenția o paloare mai mult sau mai puțin accentuată, asociată și cu o discretă adenopatie, căreia nu i se acordă de obicei prea mare importanță.

După săptămîni, uneori chiar după luni, simptomele se accentuează, paloarea devine evidentă, fața infiltrată, apar mici sîngerări, echimoze, gingivoragii, epistaxis, dureri ale membrelor. Splina și ficatul sînt moderat mărite și brusc boala devine evidentă. Această modalitate de apariție constituie debutul progresiv.

În opoziție cu acesta există un debut brusc, dar dacă insistăm găsim mici semne premonitorii, care nu au fost luate în considerație.

Trebuie semnalate trei eventualități de debut, mai deosebite, deoarece pretează la erori de diagnostic.

1) puseele febrile inițiale și alte semne secundare, orientează spre o stare infecțioasă. Dificultățile de diagnostic sînt reale, datorită granulocitopeniei care favorizează cu adevărat infecțiile. Febra și paloarea, splenomegalia, adenomegaliile pot fi atribuite evident unei infecții;

2) alteori debutul este hemoragic, cu un epistaxis marcat, o purpură febrilă și hemoragică;

3) debutul cu dureri în membre, uneori chiar la încheieturi, cu jenă în mers, orientează alteori diagnosticul spre R.A.A. sau osteomielită.

Perioada de stare se caracterizează prin :

Stare generală mai alterată, oboseală mai mult sau mai puțin marcată, anorexie, febră aproape constantă; copilul nu slăbește prea mult, ci din contra se notează o "bufisură" a feței, o paloare foarte marcată cu decolorarea tegumentelor și mucoaselor.

Manifestările buco-faringiene se observă la 1/4 din cazuri și constau în : halenă fetidă, aspect fuliginos al buzelor, limba uscată cu un strat negricios, gingii roșii, tumefiate, sîngerînde, cu ulceratii, cu un exudat cenușiu, difteroid, care se vede uneori și pe amigdale. Uneori există o angină ulcero-necrotică.

Se întîlnesc frecvent hemoragii ale mucoaselor : epistaxis, gingivoragii; mai rar viscerale : hematurii, metroragii, hemoragii digestive; foarte frecvente sînt hemoragiile cutanate: echimoze, peteșii, mai rar hematoame.

Bolnavul se plînge adesea de dureri osoase intense, uneori spontane, alteori provocate de presiune.

Examenul bolnavului mai arată : splina aproape constant mărită, de consistență fermă; hepatomegalie moderată; adenopatii extrem de frecvente, predominînd în regiunile cervicale și submaxilare, dar pot fi atinse toate teritoriile ganglionare.

Din cauza anemiei putem găsi sufluri anorganice, zgomoate de galop. Examenul fundului de ochi poate arăta hemoragii retiniene și aspectul special de retinită leucemică, în care retina are pete albicioase cu un halou hemoragic.

Examenul urinei evidențiază deseori oligurie cu hiperuricemie, albuminurie și uneori o hematurie microscopică.

Examenul sîngelui : precizează de obicei diagnosticul. Se constată o anemie intensă, normocromă și normocitară. Hematiile se găsesc între 1 - 2 milioane/mm³. Există și o trombopenie impor-

tantă, mai puțin de 80.000 plachete/mm³ cu irtractibilitate totală a cheagului, alungirea marcată a timpului de sîngerare; timpul de coagulare este puțin modificat.

Seria albă evidențiază :

1) Modificări cantitative : leucocitoză variabilă, uneori considerabilă, pînă la mai multe sute de mii/mm³, dar cel mai adesea moderată, în jur de 20.000; în multe cazuri este o leucopenie, chiar sub 1000 leucocite/mm³. Formele leucopenice sînt mai frecvente decît cele leucemice.

2) Modificări calitative : cele mai importante constau în apariția de celule suge speciale, numite leucoblaști.

Pe frotiu aceste celule au o talie de 15 - 20 microni, cu citoplasma bazofilă, negranuloasă, puțin abundentă, uneori vacuolară. Nucleul este mare, palid, cu cromatina foarte fină, cu nucleoli mari, adesea multipli, de culoare albăstruie. Nucleul are uneori ancoșe sau este reniform, prezentînd frecvent mitoze atipice.

Alteori leucoblastul poate aminti limfocitul prin dimensiunile lui mici, dar nucleul este mai clar și nucleolat. Uneori nucleul este neregulat, plurilobat (celulă Rieder).

În unele cazuri există granulații azurofile în citoplasmă sau alteori formații baciliforme (bastonașele lui Auer), foarte caracteristice.

Dacă fiecare leucemie are celula sa oarecum particulară, caracteristică, în schimb fiecare lamă are o monomorfie foarte importantă pentru diagnostic, adică toate celulele au același aspect, fapt care se opune aspectului polimorf al celulelor din alte hemopatii.

Elementele albe normale (adulte) în sîngele periferic sînt în cazurile tipice foarte puțin numeroase, de exemplu 10 %, diminuarea interesînd în primul rînd seria granulocitară normală; limfocitele și monocitele rămîn mult timp în număr normal în sîngele periferic. Dacă nu găsim leucoblaști în sîngele periferic (forma aleucoblastică), această granulopatie absolută este semnul cel mai evocator al leucemiei acute. Deci atunci cînd există o leucocitoză în sîngele periferic, evident că mărirea numărului de globule albe este dată de leucoblaștii patologici. Ceea ce este cons-

tant în singele leucemicului este anemia și granulopenia, existând în schimb variații considerabile în ceea ce privește leucocitoza și leucoblastoza sanguină.

Schematic, putem deosebi trei tipuri de formule a seriei albe în leucemia copilului :

- a) formula leucemică și leucoblastemică;
- b) formula aleucemică și leucoblastemică, în care caz numărul de albe este redus, dar în loc de granulocite, găsim leucoblaști; diagnosticul este ușor, ca și în forma precedentă;
- c) formula aleucemică și aleucoblastică;

Aici examenul singelui periferic nu permite să conchidem. Formula leucocitară este aceea a unei agranulocitoze. Un diagnostic exact nu poate fi pus decât prin mielogramă.

Studiul mielogramei

În caz de leucemie, puncția sternală permite diagnosticul de certitudine, oricare ar fi aspectul singelui periferic. Se văd numeroase celule leucemice care înlocuiesc cele trei serii normale : granulocitară, eritroblastică și megacariocitară.

Între leucoblaști și celulele normale (care la început pot persista în măduva osoasă) nu sînt forme de trecere : este hiatusul leucemic al lui Naegeli.

Puncția ficatului, splinei, ganglionilor, arată aceleași elemente patologice ca și puncția sternală.

Evoluție : dacă boala nu este tratată, moartea este relativ rapidă, în câteva săptămîni sau maximum cîteva luni. Moartea este consecința fie a hemoragiilor, fie a anemiei, fie a insuficienței cardice sau a unei infecții secundare. În multe cazuri, moartea nu este însă explicabilă prin nici un mecanism citat și rămîne destul de obscură (J.Bernard).

Complicațiile meningeale există în 1/6 din cazuri, dacă se fac puncții lombare sistematice. Sînt mai rare în fazele precoce și mai frecvente în stadiile avansate (eventual tratate). Se găsesc în l.c.r., celule identice cu cele din sînge.

Tratamentul constă în injecții intrarahidiene cu metotrexat. Rezultatele sînt bune și majoritatea meningitelor leucemice se vindecă, cu toate că leucemia persistă.

Forme clinice

Leucemia acută este o boală foarte polimorfă și alături de forma completă luată ca tip de descriere, sînt și numeroase forme incomplete, mai puțin tipice. Cele mai frecvente sînt următoarele :

- forma hiperpiretică, în care febra ridicată, prostrația, splenomegalia și eventual epistaxisul evocă diagnosticul de febră tifoidă;

- forma pseudodifterică, în care angina, adenopatia, paloarea și chiar purpura pot simula o difterie malignă. Dar asemănarea nu este decît grosolană, căci angina din leucemie este mai curînd ulceromembranoasă decît membranoasă ca în difterie. De altfel, însămînțările din gît, cît și examenul singelui permit diagnosticul.

De asemenea, anumite angine fuso-spirilare pot încurca diagnosticul, mai ales cînd suprainfecția fuso-spirilară a cavității bucale este posibilă și la leucemic.

- forma hemoragică, în care boala debutează fie ca o purpură febrilă și hemoragică (și în acest caz ne gîndim la o etiologie infecțioasă sau toxică), fie cu o hemoragie izolată (uneori chiar retiniană sau cerebrală), deseori epistaxis, hematemeză.

- forma anemică. Orice anemie febrilă trebuie să ne facă să ne gîndim la o leucemie; această formă este foarte frecventă.

Deseori modificările sanguine ne orientează spre o anemie aplastică, dar descoperirea leucoblastozei medulare permite precizarea diagnosticului.

- forma splenomegalică. În cursul formei comune, splenomegalia obînuît moderată poate deveni foarte voluminoasă și să se întovărășească de o importantă hepatomegalie.

S-a ajuns chiar la splenectomie în cursul leucemiei, cînd nu s-a pus diagnosticul. Alteori, o hepatomegalie izolată, de formă tumorală, este semnul principal.

Evident că mielograma precizează diagnosticul.

- forma osoasă este poate cea mai frecventă.

Singurele manifestări pot fi febra și durerile intense în oasele lungi. Durerile pot fi fixe, dar și mobile, sîrînd de la

o epifiză la alta. Alteori se constată chiar un edem discret și o roșeață la nivelul regiunilor dureroase și diagnosticul de R.A.A. sau de osteomielită este evocat, pînă cînd puncția sternală permite precizarea diagnosticului (deseori este vorba de forme aleucemice și aleucoblastemice).

- forma tumorală : asocierea unei leucemii mieloblastice cu tumori osoase, realizează cloromul sau cancerul verde. Există în această boală tumori multiple, subperiostale, de colorație verde, cu sediul la față (orbite), la craniu, coaste. Tumorile sînt formate din celule blastice foarte puțin diferențiate.

Aspectul copilului este straniu, grotesc, din cauza exoftalmiei, boselor craniene și a anemiei. Apar uneori paralizii ale nervilor cranieni (din cauza compresiunii de la baza craniului).

Forme clinice după tipul leucocitelor patologice

După contextul celular s-au descris diferite varietăți de leucemie acută : cu mieloblaști, cu limfoblaști, cea mai frecventă la copil, rareori cu monoblaști sau chiar cu plasmociți. Deosebirea este dificilă din cauza hiatusului lui Naegeli, care nu permite să vedem formele intermediare care corespund celulei sușe, (promielociți și mielociți pentru forma mieloblastică și prolimfociți și limfociți pentru cea limfoblastică) așa cum vedem ușor în leucemia cronică.

S-a susținut că reacția peroxidazelor ar fi pozitivă în forma mieloblastică, dar această reacție este negativă mai totdeauna la celulele foarte tinere. Importantă într-adevăr este însă reacția PAS care este mereu pozitivă în leucemia acută limfatică. De asemenea se susține că limfoblaștii au mai puțini nucleoli cu mieloblaști, dar deosebirea este destul de relativă.

Diagnosticul diferențial al leucemiilor leucemice se face cu :

1. diferite reacții leucemoide, care se pot întîlni la copilul mic în unele infecții grave sau intoxicații. În aceste stări există o leucocitoză și un grad oarecare de leucoblastoză (15 - 30 %) în sînge, dar fără hiatus, cu o măduvă hiperplazică, dar calitativ normală și după un timp totul dispăre.

2. leucocitoza din tusea convulsivă atinge uneori cifre mari (100.000/mm³); sînt limfocite normale, care nu seamănă cu microleucoblastii, iar puncția medulară este normală.

3. limfocitoza infecțioasă acută sau boala lui Carl Smits nu evocă clinic diagnosticul, dat fiind benignitatea simptomelor. Mai pot exista cazuri analoge în anturaj. Găsim o importantă limfocitoză (30 - 50.000/mm³ și mai mult). Nu sînt însă celule suge nucleolate în singele periferic. Puncția sternală normală permite precizarea diagnosticului.

4. mononucleoza infecțioasă, în formele sale grave, cu febră, angină, adenopatie, hepatosplenomegalie, poate realiza un tablou clinic alarmant. Totuși, absența sau discreția anemiei, absența sau discreția semnelor hemoragice se înscriu contra diagnosticului de leucemie.

Pe lamele de singe periferic nu există o granulopenie în cifre absolute, iar polimorfismul elementelor mononucleate (celule limfocitare mari cu nucleu polimorf și citoplasmă abundentă bazofilă) este caracteristic. Reacția Paul-Bunnell pozitivă, puncția sternală normală permite diagnosticul.

Diagnosticul diferențial al leucemiilor aleucemice se face cu :

- agranulocitoză toxică (secundară) sau "esențială".

În formele pure nu este anemie și nici fenomene hemoragice, dar sînt și aplazii medulare globale care se întovărășesc și de aceste semne. În puncția sternală găsim o măduvă desertică care se opune hiperplaziei leucoblastemice din leucemie. Uneori, aceste panmieloftizii nu sînt decît un stadiu preleucemic și ulterior se instalează leucemia.

Anatomie patologică

Leziunea anatomică fundamentală este o hiperplazie leucoblastică sistematizată, care atinge toate țesuturile leucopoietice - măduvă, splină, ganglioni - și care poate invada în țesuturile mezenchimatoase cele mai variate : în rinichi, ficat, sistemul nervos, glandele endocrine, pielea. În unele cazuri toate viscerele, toate țesuturile sînt cuprinse de această proliferare leucoblastică. Infiltrația pereților vasculari cu leucoblasti explică o bună

parte din hemoragii. In alte cazuri, leucoblastoza rămâne cantonată la măduvă, splină, ganglioni, ficat.

Biopsia țesutului medular, mai bine decât mielograma, arată importanța proliferării leucoblastice.

Tratament

Etiologia nefiind cunoscută nu poate fi vorba de un tratament cauzal, ci de unul paliativ, fiziopatogenic.

Metodele folosite pot fi clasificate după J. Bernard în :

A. metode citoreglatoare ;

B. metode citotoxice ;

Punctul de atac al citotoxicelor este asupra fermentilor celulari ai respirației de la nivelul mitocondriilor.

A. Metode citoreglatoare

Existența anemiei marcate și mai cu seamă ipoteza că în sângele normalilor ar exista substanțe antileucemice, a constituit baza fiziopatogenică a preconizării exsanguinotransfuziei, care dă rezultate bune, dar trecătoare. În practică se fac mai curînd transfuzii repetate și trebuie reținut că numai simple transfuzii pot duce la remisiuni, așa că nu trebuie să ne grăbim să atribuim eventuala remisie obținută unui medicament oarecare, dar în același timp s-au folosit și transfuzii.

Remisiunea completă poate fi definită ca o dispariție totală a semnelor clinice, a celor hematologice, inclusiv a mielogramei, astfel încît "dacă ar fi chemat un alt hematolog care nu ar ști că, copilul a fost tratat, el ar infirma diagnosticul de leucemie". Este obligatoriu azi, pentru afirmarea stării de remisiune, un examen al l.c.r. și EEG.

În cronologia unei leucemii limfoblastice care merge spre remisiune sînt următoarele etape : întîi dispar leucoblastii din sângele periferic, coboară limfocitoza, cresc polinuclearele, iar ultimele cresc plachetele. Atîta timp cît numărul de plachete în sângele periferic nu a ajuns la normal, mielograma nu va fi normală și deci puncția osoasă este inutilă.

Hormonoterapia cu cortizon dă cel mai mare număr de remisiuni în leucemia acută limfoblastică. Modul său de acțiune nu este prea bine cunoscut; după unii ar inhiba sinteza de ARN.

Sub acțiunea corticoterapiei se produce o limfopenie cu eozinopenie, în timp ce eritropoieza și granulopoieza sînt stimulate.

Astăzi, se folosesc doze mari, dar acestea nu au avantaje deosebite față de cele mici. Posologia cea mai bună ar fi de 3 mg./kg.corp prednison sau delta cortizon.

Se subliniază că hormonoterapia are rezultate favorabile și destul de rapide, în cîteva săptămîni în formele limfoblastice, cele mieloblastice fiind mai puțin sensibile la corticoterapie. Sub acțiunea hormonoterapiei starea generală se ameliorează repede.

După tratamentul de atac este necesară menținerea cît mai mult timp a remisiunii cu ajutorul tratamentului de întreținere.

B. Antimetaboliții (citotoxicele)

Aceste substanțe au fost denumite de J.Bernard "îngelătorie chimică" și sînt de două feluri :

a) - antagoniști ai vitaminelor indispensabile sintetizării nucleoproteinelor, în special antagoniști ai acidului folic.

Celulele leucemice necesită de altfel de 5 ori mai mult acid folic decît celulele normale.

Aceste substanțe sînt aminopterina, folosită în doză de 1 - 2 mg./zi și deoarece acest medicament are doza toxică foarte aproape de doza terapeutică, se preferă ametopterina (metotrexat), în doze ceva mai mari, de 2,5 - 3,5 mg./kg./zi la 14 zile sau 0,2 mg./kg. zilnic, pînă la doza maximă tolerată. Tableta de metotrexat are 2,5 mg. Există și preparate injectabile în flacoane (pulbere) de 5 și 50 mg. Se administrează intramuscular sau intravenos.

Acțiunea este destul de rapidă, dar din cauza toxicității mari și a tendinței crescute la hemoragii, se folosește de obicei numai pentru întreținerea unei remisiuni, ca al doilea tratament; în acest caz dăm doze mai mici.

În 20 - 50 % din cazuri se ajunge la remisiuni prin administrarea numai a acestui medicament.

Astăzi este folosit însă mai mult în tratamentul de întreținere al leucemiei acute.

b) - antipurinele se substituie diverselor baze purinice din compoziția acizilor nucleici. Utilizăm 6 - mercaptopurina (Purinetol), care se dă în doză de 2,5 mg./kg.corp/zi. Tableta are 50 mg. Are o acțiune mai lentă ca antifolicele, efectele înregistrându-se după 1 - 2 luni de tratament. La nevoie doza se poate dubla sau tripla. Este considerat astăzi ca medicament de bază pentru tratamentul de întreținere.

Menționăm că astăzi, alți autori impart citostaticele în funcție de fazele ciclului celular :

- ciclodependente, acționind pe mitoză sau fazele intermediare;
- nonciclodependente (alchilante, radiomimetice), ce acționează pe faza G_0 când celula este în repaus.

Tratamente recente

După o pauză de mai mulți ani, în care nu s-a propus nici un nou medicament, o adevărată perioadă de disperare (1954 - 1962), mai recent s-au descoperit noi posibilități terapeutice.

Astfel, din alcaloizii plantei *Vinca rosea linnea* (pervincă) se prepară Vinblastina, care în doză de 15 - 20 mg. intravenos pe săptămână este cel mai bun agent terapeutic în boala Hodgkin. Alt alcaloid al aceleiași plante, Vincristina în doză de 1 - 1,5 mg/mp/săptămână dă rezultate bune în leucemiile acute limfoblastice, chiar în formele rebele la celelalte medicații. Preparatul industrial Oncovin, pulbere se livrează în flacoane de 1 sau 5 mg. Modul de acțiune este încă necunoscut.

Ciclofosfamida (Endoxan) este esterul fosfamidat al N-iperitei. Recent introdusă în terapia de întreținere a leucemiilor acute, dă rezultate satisfăcătoare în cazurile rezistente la antimetaboliți și corticosteroizi. Doza este de 3 mg/kg.corp/zi per os, dar este eficașă și pe cale intravenoasă.

Efecte secundare : alopecie, greață, cistită hemoragică, icter.

Metyl-glioxalul este folosit în leucemiile acute mieloblastice. Este toxic și o doză optimă nu este încă precis fixată.

Citozinarabinozida și metyl-glioxalul bis (guanil-hidrazina) se folosesc în leucemiile acute mieloblastice.

Rubidomicina (Daunomicina sau Daunorubicina) este un antibiotic extras dintr-o sugă de streptomyces, avînd o activitate remarcabilă, atît în leucemiile limfoblastice cît și în cele mieloblastice. Minuirea acestui antibiotic este foarte delicată, deoarece dă accidente ca aplazii medulare, care se pot instala foarte rapid, sau accidente cardiace, avînd o toxicitate foarte ridicată pentru miocard.

Drogul este totuși foarte activ și este capabil să dea remisiuni în cazurile cînd celelalte medicații au devenit ineficace. Posologia nu este încă riguros codificată. Doza folosită este de 2 mg./kg.corp/zi intravenos pe tub, în perfuzii zilnice 3 zile la rînd (cînd este utilizată singură în leucemia mieloblastică) sau săptămînal (în tratamente asociate).

Recent, cercetătorii italieni au experimentat cu rezultate bune, adriamicina (1-4 hidroxi-daunomicina).

L-Asparaginaza. S-a observat că celulele leucemice par a fi lipsite de asparagin-sintetază și sînt incapabile să sintetizeze asparagina, în cazul cînd asparagina singelui circulant este distrusă de asparaginază. Celulele normale ale țesutului hematopoietic pot sintetiza asparagina, pornind de la elemente din singele circulant (acid glutamic, magneziu). Celulele leucemice nu pot face această sinteză și nu pot utiliza decît asparagina întregă. Obținîndu-se o serie de rezultate favorabile în tratamentul leucemiei la goarece, a fost recent folosită și la om începînd mai ales din 1968, în special în S.U.A., Germania și Franța.

Concluziile care se degajă pînă în prezent sînt că L.-Asparaginaza este un tratament de atac util, mai ales în leucemiile acute limfoblastice unde a fost folosită mai întîi singură, apoi în combinație cu alte medicamente antileucemice. Durata tratamentului este în medie de 15 - 20 zile, în doză de 200- 1000 u/kg.corp/zi în perfuzii intravenoase, uneori subcutanate. Procentajul remisiunilor variază după statistici (38 % - 50 % în leucemia acută limfoblastică la primul puseu) (J.Bernard). Poate produce accidente toxice hepatice (60 % din cazuri), diminuarea fibrinoge-

nului circulant, hipocolesterolemie.

Scheme de tratament și rezultate obținute

O schemă recentă de inducție a remisiunii în leucemia acută limfoblastică este următoarea :

Prednison $40 \text{ mg./m}^2/24 \text{ ore}$, 28 zile, Vincristină $1,5 \text{ mg. pe m}^2/\text{săptămână}$, 4 săptămâni, L-Asparaginaza $400 \text{ u/kg. de 2 ori pe săptămână timp de 2 - 5 săptămâni}$.

Urmează apoi tratamentul de întreținere prin alternarea metotrexatului cu 6-mercaptopurina și ciclofosfamida, întrerupt în centre specializate de perioade de reinducție sistematică.

Pentru prevenirea leucemiei sistemului nervos se recomandă administrarea intrarahidiană de metotrexat $0,2 \text{ mg./kg.} - 0,3 \text{ mg./kg.}$, 3 - 5 injecții la 7 zile interval.

Concomitent se recomandă iradierea craniului cu $2000 - 2400 \text{ r/cură}$, câte 200 r pe zi în circa 2 săptămâni.

Folosind ca tratament de atac asociația vincristină - rubidomicină - prednison, J.Bernard obține 95 - 100 % remisiuni complete în leucemia acută limfoblastică, durata medie a remisiunilor fiind de 3 ani.

J.Bernard analizează 65 observații de leucemie acută a căror evoluție s-a prelungit sau se prelungeste mai mult de 4 ani. Din aceste 65 observații, 52 bolnavi trăiesc și cei mai mulți duc o viață normală.

O bolnavă tratată în 1956 este astăzi mamă și într-o stare analogă cu vindecarea.

Cele mai multe cazuri de leucemie acută cu remisiune prelungită sînt cele cu leucopenie și cu plachete în număr normal sau puțin scăzut la debutul bolii. Wintrobe a atras atenția că remisiunile sînt mai rare în formele cu leucocitoză mare sau moderată.

Cel mai mare număr de remisiuni se întâlnește la copilul mai mic de 8 ani și cu leucemie acută limfoblastică.

Unele lucrări mai recente deosebesc în cadrul leucemiei acute limfoblastice a copilului o serie de subgrupe după cum urmează :

- forme cu limfoblaști avînd antigen de suprafață proprii timocitelor; acestea ar fi în proporție de 20 - 30 % față de totalul

cazurilor leucemiei acute limfoblastice, ar apărea în jurul vârstei de 9 ani și ar răspunde mai bine la tratament la început, dar după circa 1 an, ar prezenta frecvente recăderi.

- celelalte cazuri de leucemie acută limfoblastică ar prezenta fie celule de tip B, fie pre-B sau celule nedefinite.

În aceste cazuri, boala ar apărea mai precoce (4 ani) cu răspuns terapeutic mai bun.

J. Bernard deosebește două feluri de remisiuni complete foarte lungi :

1. unele care s-au obținut fortuit, cu tratamente obișnuite, fără un efort deosebit (1 % din cazuri depășesc 5 ani);

2. cazuri mai frecvente în care remisiunea a fost legată de un efort terapeutic deosebit. În acest grup s-a aplicat ca tratament de atac prednisonul + vincristina până la normalizare, apoi metotrexat + 6- mercaptopurina ca tratament de întreținere. Din 6 în 6 luni s-au aplicat reinducții sistematice cu prednison și vincristină, în doze ca la tratamentul de atac timp de 1 sau 2 săptămâni întrerupându-se în acest timp tratamentul de întreținere. Cu această metodă șansele de a depăși 5 ani pentru bolnavii tratați, începând cu anul 1964 sînt de 20 %.

Există și alte metode capabile să producă remisiuni lungi : tratamente viguroase cu vincristină, ametopterină, mercaptopurină, prednison (V.A.M.P.) sau prednison, oncovin, metotrexat, purimetol (P.O.P.M.) ș.a.

Oricare ar fi însă durata remisiunii, reșta este fatală și părinții trebuie, cu menajamente avertizați.

Reșta se anunță printr-o modificare medulară sau prin apariția unei localizări neuro-meningeale, testiculare, splenice etc.

A doua remisiune este cu mult mai greu de obținut, iar a treia extrem de rară.

Totul pledează pentru faptul că în timpul remisiunii mai sînt celule leucemice undeva în organism, în stare de latență și care după un timp încep să prolifereze din nou. Vindecarea unei leucemii nu se poate realiza decît prin debarasarea organismului de ultimile celule leucemice.

Dacă nu se face un tratament de întreținere și rămâne o singură celulă leucemică, reguta clinică este obligatorie în 164 zile.

Leucemia acută mieloblastică și monocitară

Aceste forme răspund foarte modest la terapia antileucemică.

Pentru inducția remisiunii se folosesc și aici combinații de citostatice în diverse scheme : rubidomicina, singură sau asociată cu citozinarabinozidă, eventual prednison; vincristina asociată cu metotrexat sau ciclofosamidă etc.

Pentru întreținere se folosește 6-mercaptopurina (oral) sau metotrexat intravenos.

S-a mai preconizat în aceste forme : splenectomia, iradierea totală a bolnavilor și grefarea ulterioară de măduvă osoasă alogenă.

Unii autori relatează supraviețuiri mai lungi la bolnavii la care chimioterapia complexă a eșuat, dar care au fost tratați cu transplant de măduvă osoasă cu HLA identică.

Tratamentul imunologic

Viitorul aparține combinării medicamentelor cu acțiune distructivă cu metodele imunologice.

Tratamentul imunologic nespecific. Halpern a arătat experimental că supraviețuirea animalelor grefate cu tumori maligne este mai mare dacă s-a făcut și BCG, în unele cazuri obținându-se chiar vindecări prin vaccinare BCG. Se admite că BCG-ul stimulează mijloacele de apărare, reacțiile imunologice ale organismului împotriva celulelor tumorale.

Există și un tratament imunologic specific cu un "pool" de leucoblaști leucemici conservați și iradiați in vitro, similar unui vaccin specific.

În concluzie, tratamentul actual al leucemiei acute se face după una din schemele arătate, urmată de iradierea sistemului nervos central cu injectarea de metotrexat intrarahidian, știind faptul că reacțiile imunitare nu se exercită în țesutul nervos și că deseori celulele leucemice se localizează pe-meninge.

În a treia etapă abia se aplică imunoterapia activă, specifică sau nespecifică, care poate avea efecte numai dacă numărul de celule leucemice din organismul bolnavului este mic.

Alți autori însă, încep tratamentul de întreținere cu iradierea sistemului nervos central.

Cu toate că rezultatele obținute până acum nu sînt suficient de concludente, numărul de bolnavi ajuns în acest stadiu final de tratament imunologic fiind încă relativ mic, se poate pune problema curabilității complete, cel puțin pentru leucemia acută limfoblastică.

Adresîndu-se tuturor hematologilor din lume, Burchenal (S.U.A.) a adunat 101 cazuri de leucemie acută limfoblastică, care au supraviețuit de la 5 la 14 ani. În 64 din cazuri nu s-a înregistrat nici o recădere. Deoarece după remisiuni mai mari de 7 ani nu s-au produs recăderi, s-a afirmat că o remisiune ce trece de 7 ani, poate fi considerată ca o vindecare definitivă.

Mai recent, lucrări efectuate în S.U.A. arată creșterea de la 1 % la 5 % a supraviețuirii peste 5 ani a cazurilor de leucemie acută la copil.

G L O M E R U L O N E F R I T A A C U T A (G . N . A .)

Glomerulonefrita acută sau sindromul de glomerulonefrită cu debut acut, postinfecțios (Royer), reprezintă un ansamblu simptomatic caracterizat prin : hematurie, edeme, oligoanurie și hipertensiune arterială, survenite în general la 1 - 3 săptămâni după o infecție acută a căilor respiratorii superioare, obișnuit cu streptococ beta hemolitic.

Frecvența. Glomerulonefrita acută este cea mai frecventă boală glomerulară a copilăriei, dar incidența ei reală este greu de precizat datorită existenței formelor cu traducere clinică discretă și fugace, care nu se internează în spital și a formelor asimptomatice diagnosticate prin cercetarea sistematică a hematuriei microscopice.

Etiologia. Intr-o proporție de 60 - 80 % boala este indusă de o infecție streptococică, cel mai frecvent amigdaliană, sau după otite, sinuzite, pneumopatii acute, scarlatină, infecții cutanate cu streptococi. Boala poate apare în epidemii sau sporadic. Streptococul cel mai frecvent incriminat este streptococul beta hemolitic grupa A cu tipul 12 (în epidemie) și tipul 4 (sporadic) și mai rar tipurile 2, 6, 19, 25, 31, 49. Riscul producerii nefritei după o infecție streptococică cu germeni nefritogeni este de 1/100, dar poate ajunge până la 10 - 15 % în funcție de prevalența streptococilor nefritogeni în populație. Recurența nefritei este rară și atunci este consecința unei infecții streptococice cu alt tip de streptococ nefritogen.

Glomerulonefritele acute bacteriene nestreptococice sînt rare dar nu excepționale, putînd fi date de stafilococ, pneumococ, meningococ, salmonella, tîphi murium, colibacil sau brucela. În aceste cazuri perioada de latență este mai îndelungată, dar simptomatologia clinică și prognosticul sînt identice ca la glomerulonefrita acută poststreptococică.

Infecțiile virale pot induce de asemenea glomerulonefrite acute : virusul vaccinal (după vaccinarea antivariolică), arbo-

virusurile, virusul Coxsackie A și B, mixovirusurile, virusurile rugeolei, varicelei, parotiditei epidemice, mononucleozei infecțioase.

Există și glomerulonefrite acute parazitare, în tifosul exantematic, plasmodium malariae, trichinoza, febra munților stincoși.

Factori favorizanți. Ei contribuie în mare măsură alături de factorii determinanți la apariția glomerulonefritei acute.

- Vârsta. G.N.A. este o boală a copilăriei și a adolescenței. Incidența maximă este între 5 și 15 ani. Sub 5 ani afecțiunea este rară, nu se întâlnește sub 2 ani, fapt explicat prin răspunsul imunitar diminuat la această vîrstă.

- Sexul. Frecvența, aproximativ de 2 ori mai mare la băieți, deși faringita și piodermita streptococică afectează egal ambele sexe, se pune în legătură cu constelația hormonală, androgenii favorizînd proliferarea glomerulară, (Turcanu).

- Clima. Frigul și umezeala sînt factori favorizanți ai infecțiilor streptococice, ceea ce explică incidența mai mare a glomerulonefritelor toamna și iarna.

- Asocierea unor infecții, extracții dentare, vaccinări, prin modificarea reactivității organismului, acționează în sensul declanșării sau agravării glomerulonefritei.

- Predispoziția familială constituie de asemenea un fapt de observație.

Patogenie

Se acceptă că glomerulonefrita acută poststreptococică este o boală imună, ipoteză fundamentată pe perioada latentă de 7 - 14 zile, de la infecția streptococică pînă la apariția bolii, scăderea activității complementului seric, prezența "reactanților" imuni la locul leziunilor glomerulare, similitudinea imunologică și histopatologică cu nefrita experimentală și nefrita umană din boala serului, indusă de injectarea unei proteine străine. Tipul de conflict pare să fie similar unei boli a complexelor imune circulante. Astfel, este posibil ca peretele celular sau componentele plasmatice ale streptococului să determine producerea

de complexe antigen-anticorp solubile, care sînt depozitate sub formă de grămezi neregulate pe versantul subepitelial al membranei bazale glomerulare.

Microscopoelectronic și prin tehnici de imunofluorescență s-a demonstrat că aceste depozite conțin imunoglobuline G și beta-1 C globulină, suportul globulinic al fracțiunii C-3 a complementului seric, activat de reacția imună pe care o amplifică.

Prezența depozitelor glomerulare subepiteliale inițiază leucochimiotaxia, antrenînd aglomerarea la locul de reacție a polinuclearelor cu rol în fagocitarea agregatelor depozitate.

Prin stimularea lizozomilor celulari este generată eliberarea de proteaze, hormoni inflamatori și substanțe pirogene, iar enzimele lizozomiale contribuie la deteriorarea membranei bazale, făcînd-o permeabilă pentru proteinele serice și eritrocite.

Este momentul clinic al apariției bolii.

Există o serie de probleme necunoscute încă :

- nu se cunoaște natura antigenului streptococic care declanșează reacțiile imune și acesta n-a putut fi identificat în depozitele glomerulare alături de IgG și beta-1 C globulină;
- nu se știe de ce predomină depozitele de beta-1 C globulină în glomerulul renal în comparație cu imunoglobulinele G;
- decalajul dintre deprimarea marcată a activității fracțiunii C-3 a complementului față de fracțiunile C-1, C-4, C-2, practic neafectate, ceea ce sugerează existența unei căi proprii de activare a complementului, independentă de activarea "în cascadă" clasică;
- de asemenea nu este explicată scăderea marcată a properdinei serice și depozitarea ei în glomeruli.

Mecanismul de producere al glomerulonefritei acute este caracterizat printr-o evoluție în etape și o secvențialitate caracteristică :

1. etapa imunologică
2. etapa complementară

3. etapa anafilatoxinică
4. etapa de coagulare
5. etapa de reacție fibroblastică.

În concluzie patogenia glomerulonefritei acute mai are unele necunoscute. Reacțiile imunitare sînt de tip complexe imune circulante solubile (depozite glomerulare de imunoglobuline, complement, antigene).

Sînt implicate de asemenea :

- acțiuni toxice directe;
- tulburări metabolice;
- anomalii circulatorii;
- sistemul complement cu vastele sale implicații, placa turnantă a procesului patogen fiind fracțiunea complementară C-3.

Fiziopatologia

Principala tulburare funcțională este scăderea ratei de filtrare glomerulară (normal $45 - 95 \text{ ml/m}^2/\text{min}$), ceea ce determină retenția de apă și sodiu, supradistensia volumului plasmatic și extracelular, apariția edemelor și a hipertensiunii arteriale.

Este însă foarte probabil ca în producerea celor patru tulburări (retenția hidro-salină, hipervolemia, edemul și hipertensiunea arterială) să intervină și alți factori :

- creșterea permeabilității capilare;
- spasmul vascular;
- activarea mecanismului renină-angiotensină-aldosteron.

Anatomia patologică

Modificările macroscopice ale rinichiului în glomerulonefrita acută sînt necaracteristice. Rinichii sînt măriți de volum, suprafața lor este netedă, iar corticala tumefiată. Aceasta prezintă culori variabile între roșu-brun și cenușiu-brun, sau paloare, în funcție de gradul hiperemiei.

Limita dintre corticală și medulară este evidentă.

Microscopic, modificările inflamatorii de tip exudativ-proliferative sînt localizate predominant la nivelul glomerulilor care sînt afectați în mod uniform și constau într-o proliferare endocapilară difuză a celulelor endoteliale și intercapilare

(mezangiale). La început există și polinucleare în glomeruli și depozite conice pe versantul epitelial al membranei bazale numite "hamsuri" caracteristice pentru glomerulonefrită și care la imunofluorescență apar compuse din imunoglobuline G și fracțiunea beta-1 C a complementului. După una, două luni, acestea dispar, persistând numai proliferarea endocapilară, pentru un timp variabil de la două luni până la 2 ani.

Acest aspect histologic de proliferare endocapilară difuză pură este caracteristică glomerulonefritei acute curabile. Dar există și alte tipuri de glomerulonefrite (membrano-proliferative, proliferative endo și extracapilare, lobulare) cu debut acut și eventual poststreptococice, dar cu prognostic mai rezervat.

Nu se știe dacă diferitele forme histologice de glomerulonefrită acută sînt expresii diferite ale aceleiași maladii și nu boli diferite.

Pentru majoritatea autorilor glomerulonefritele membranoproliferative și lobulare nu au nimic comun cu glomerulonefrita acută și acest termen trebuie rezervat numai glomerulonefritelor cu debut acut și curabile (Royer).

Clinica

Manifestările clinice ale glomerulonefritei acute variază într-o gamă foarte largă în funcție de severitatea bolii și de extensiunea simptomatică (de la forme mono sau oligosimetrice la forme complexe).

Boala este precedată de o fază infecțioasă (angină, scarlatină, piodermită etc., detectată anamnestic); în 60 - 80 % din cazuri este vorba de o infecție a căilor respiratorii superioare sau otită medie, în 5 - 10 % din cazuri de infecții cutanate. Perioada de latență durează în medie 10 zile cu limite între 7 și 21 zile și este mai lungă după infecțiile cutanate (3 săptămîni sau mai mult).

Debutul este obșnuit brusc cu edeme palpebrale discrete, mai accentuate dimineața, oligurie și urini închise la culoare. Copilul mai poate prezenta o stare de indispoziție, iritabili-

tate, dureri abdominale vagi, dureri lombare și uneori subfebrilitate.

În perioada de stare, există o primă fază acută (edematoasă) care durează 4 - 10 zile, cu edeme discrete palpebrale, maleolare și mai rar edeme generalizate (dar nu atât de evidente ca în sindromul nefrotic). Persistă oliguria și urinile înșihise la culoare, comparate cu "ceaiul tare" sau "pepsi-cola" (hematurie macroscopică).

Copilul este palid, apatic, anorexic, acuză cefalee, tensiunea arterială este mai mult sau mai puțin crescută, uneori normală.

Aceste 4 semne (edemul, oliguria, hematuria, și hipertensiunea arterială) prezente în grade diferite, reprezintă sindroamele cardinale ale fazei acute. Mai rar perioada acută (edematoasă) persistă 2 - 3 săptămâni.

Urmează ameliorarea care se anunță prin creșterea volumului urinar. Începe faza diuretică tradusă printr-o poliurie importantă (până la 3 l. pe zi), topirea edemelor, scăderea în greutate, normalizarea tensiunii arteriale.

Se vor urmări zilnic diureza, greutatea corporală și tensiunea arterială, care uneori mai rămâne crescută timp de 1 - 2 săptămâni, chiar după normalizarea volumului urinar. Concomitent se ameliorează și starea generală, apetitul re apare, urinile devin normale ca volum și aspect macroscopic.

Totuși, microscopic, de cele mai multe ori persistă hematuria și cilindriuria (până la 1 - 2 luni, mai rar până la 1 an). Ureea sanguină revine la normal. O proteinurie discretă poate persista de asemenea mai multe săptămâni.

Perioade de exacerbare a hematuriei pot surveni, fiind determinate de infecțiile intercurrente sau de eforturile fizice.

Sindromul biologic

- Examenul urinei evidențiază o proteinurie sub 1 gr./zi, obignuit selectivă; imunelectroforeza indică o creștere a eliminării urinare de alfa-2 macroglobulină.

În sediment se găsesc eritrocite, leucocite (care pot

sugera diagnosticul de infecție urinară, pentru confirmare fiind necesară urocultura), celule epiteliale, cilindri hematici caracteristici, cilindri granuloși și celuloepiteliali, prezenți în leziunile renale severe.

Diureza este scăzută, densitatea urinară în jur de 1020.

Ureea urinară este crescută; eliminarea de sodiu în urină scade sub 25 mEq/l, iar filtrarea glomerulară scade până la 20 - 70 ml/min., valorile cele mai mici întâlnindu-se în a 3-a - a 4-a săptămână de boală.

- Examenul sîngelui relevă tulburări electrolitice și acidobazice, în special în formele oligo-anurice care evoluează spre insuficiență renală.

Există o hiponatremie, consecința supraîncărcării cu lichide, o hiperkaliemie, uneori chiar periculoasă și în formele severe o acidoză metabolică care accentuează și mai mult hiperkaliemia.

Azotul ureic sanguin este crescut în 50 - 70 % din cazuri în jur de 0,50 gr.‰, mai rar peste 1 gr.‰. Concomitent crește și creatinina (peste 1,2 mg.‰), iar clearance-ul creatininei endogene poate fi semnificativ scăzut.

Cînd proteinuria este abundentă se pot înregistra modificări biologice de sindrom nefrotic (hipoalbuminemie cu hiperlipemie).

Reactanții de fază acută (V.S.H., proteina C reactivă, mucoproteinele serice) sînt crescuți.

Complementul seric și în special fracțiunea C-3 sînt scăzute și revin la normal în 4 - 5 săptămîni. Properdina serică este scăzută.

Hematologic se constată în faza acută o ușoară anemie datorită hemodiluției, cu un număr normal de leucocite sau leucocitoză discretă, cu formula sanguină normală.

- Examenul bacteriologic. Culturile pentru streptococ beta-hemolitic din exudatul faringian sînt pozitive doar în procent de 10 - 15 % din cazuri, deci nu poate constitui un criteriu pentru diagnosticul de glomerulonefrită poststreptococică.

Mult mai valoroase sînt investigațiile serologice în special determinarea titrului ASLO. Anticorpul antistreptolizină O apar în ser după aproximativ 10 - 14 zile după infecția streptococică inițială și persistă 4 - 6 săptămîni. Valoarea normală este de 250 u Todd. Un titru peste 400 u este considerat semnificativ crescut. Dacă titrul este găsit inițial normal sau nesemnificativ crescut, testarea trebuie repetată în cursul evoluției. O dublare a nivelului, indică o infecție recentă și relația cu nefrita este sigură. Intensitatea și durata creșterii titrului nu are corespondență cu severitatea și prognosticul bolii.

Cum numai 80 % dintre streptococii beta hemolitici grup A produc o creștere a titrului ASLO, s-ar impune, în cazurile cu titrul ASLO scăzut, cercetarea anticorpilor pentru alte antigene streptococice : titrul antihialuronidazei, antidezoxiribonucleazei B (anti-D.N aze B), antinicotinamid-adenindinucleotidazei (anti-NAD-aze) etc., dar care nu se pot determina în mod curent.

Pielografia intravenoasă este rareori indicată (manifestare clinică atipică, suspectarea altor cauze de hematurie, leucociturie predominantă).

Biopsia renală nu este necesară pentru diagnostic. Se va practica numai cînd evoluția clinică nu este tipică (persistența proteinuriei și hematuriei peste 12 - 18 luni).

Radiografia toracică evidențiază în 1/3 din cazuri, în faza edematoasă, un edem interstițial cu accentuarea desenului vascular.

Electrocardiograma indică în 50 % din cazuri modificări legate de hiperkaliemie sau/și de hipocalcemie.

Forme clinice

- Forma comună este cea descrisă anterior.
- Forma frustă, este frecventă, are doar semne urinare (hematurie microscopică și proteinurie); ca potențial evolutiv este identică formei comune. Examenul biptic arată leziuni glomerulare proliferative focale.

- Forma monosimptomatică, în care domină unul din simptomele cardinale (urinar, hipertensiv sau edematos).

- Forma hematurică manifestată prin hematurie fără edeme și hipertensiune; poate mima o cistită hemoragică.

- Forma cu sindrom nefrotic manifestată prin edeme masive, proteinurie marcată, hipoproteinemie cu hiposerinemie, hipercolesterolemie.

- Forma anurică cu evoluție benignă sau malignă.

Complicații

Complicațiile rezultă din modul particular de evoluție al bolii. Acestea sînt : insuficiența cardiacă, encefalopatia hipertensivă, și insuficiența renală acută.

- Insuficiența cardiacă poate avea diferite grade de intensitate. În realitate este o "congestie circulatorie necardiacă" (Geormăneanu) datorită hipervolemiei și hipertensiunii arteriale care duc la o mărire a cordului și accentuarea desenului vascular pulmonar, fără perturbări ale dinamicii circulației proprii insuficienței cardiace.

Cauza hipertensiunii arteriale nu este binecunoscută. Factori ca rezistența capilară periferică crescută, prin vasoconstricție arteriolară și hipersecreția de renină sînt sugestivi, dar se pare că retenția apei și sodiului au o importanță majoră.

Rar există o insuficiență cardiacă congestivă adevărată, tradusă prin ortopnee, turgescența jugularelor, tahicardie, ritm de galop, hepatomegalie moale.

Uneori poate surveni edemul pulmonar acut, mai curînd consecința creșterii permeabilității capilare pulmonare decît a hipertensiunii sistemice sau a miocarditei.

- Encefalopatia hipertensivă este consecința creșterii bruste a tensiunii arteriale și poate surveni la debutul bolii sau în orice moment al perioadei edematoase. Simptomele premonitorii sînt : cefalee, amețeli, dureri abdominale, vărsături, scăderea acuității vizuale și eventual o hemipareză tranzitorie. Urmează convulsii tonico-clonice generalizate de tip "grand mal".

Pot surveni și accidente vasculare cerebrale.

Examenul fundului de ochi evidențiază prezența de exudat și hemoragii retiniene.

Encefalopatia este atribuită hipertensiunii intracraniene, hipoxiei cerebrale și edemului celular.

Examenul LCR este normal.

Encefalopatia hipertensivă nu lasă obșnuit sechele neurologice.

- Insuficiența renală acută apare în faza acută a bolii și se traduce printr-o oligurie severă și persistentă sub 150 - 200 ml/m²/zi și tulburări hidroelectrolitice, în special hiperkaliemie și acidoză metabolică.

De asemenea poate scădea și calciul seric, urmare a creșterii nivelului fosforemiei. Tulburarea cea mai amenințătoare pentru viață este hiperkaliemia.

Diagnostic pozitiv

Se face pe baza criteriilor anamnestice (episoaul infecțios, intervalul liber), clinice (hematuria, edemele, hipertensiunea arterială) și biologice enunțate.

Diagnostic diferențial

În cazurile cu debut atipic (eclampsie, edem pulmonar, insuficiență cardiacă) se face diagnosticul diferențial cu o boală neurologică, pulmonară sau cardiacă.

Manifestările renale trebuie diferențiate de alte boli :

- Glomerulonefrita "persistentă" membrano-proliferativă, care poate avea un debut acut, dar evoluția este cronică. De cele mai multe ori nu se poate pune în evidență o infecție streptococică ascendentă, iar semnele clinice și biologice sînt persistente. Funcția renală se deteriorează rapid.

- Glomerulonefrita familială (nefrita hematurică ereditară sau hematuria familială) este o boală rară caracterizată prin hematurie recurentă sau persistentă, absența edemelor și hipertensiunii, existența antecedentelor familiale de nefrită, asocierea cu surditate de percepție și leziuni oculare este posibilă (sindrom Alport).

- Hematuria recurentă benignă, lipsită de alte simptome, biopsia renală relevând depozite mezangiale de imunoglobuline A și G, sau chiar glomeruli normali (boala Berger).

- Sindromul nefrotic cu leziuni minime (nefroza lipoidică) trebuie diferențiat de glomerulonefrita cu sindrom nefrotic trecător care dispare odată cu instalarea diurezei.

- Sindromul hemolitic și uremic, mai frecvent la sugar, asociază o uremie cu anemie hemolitică și trombocitopenie.

- Glomerulonefrita din L.E.D. sau altă boală de collagen în care există și alte manifestări de boală sistemică (febră, rash, artropatie, adenopatie etc.), iar evoluția nefropatiei este atipică.

- Glomerulonefrita din purpura anafilactoidă care obișnuit succede semnele caracteristice ale bolii înclint diagnosticul etiologic este ușor. Foarte rar manifestarea renală poate preceda celelalte semne de boală și în aceste cazuri diagnosticul este dificil.

- Glomerulonefrita rapid progresivă, în care insuficiența renală se instalează rapid (în câteva săptămâni sau luni).

- Acutizarea unei glomerulonefrite cronice poate fi luată drept o glomerulonefrită acută.

- Hematuria "urologică" din bolile tractusului urinar (cistita hemoragică, litiaza, traumatismele, tumorile) nu se însoțește de cilindurie; nu sînt dovezi de infecție streptococică în antecedente; iar concentrațiile de beta-1 C globulină sînt normale. Pielografia intravenoasă și cistoscopia precizează diagnosticul.

Evoluție și prognostic

Cea mai frecventă modalitate evolutivă a bolii este vindecarea, întîlnită în proporție de 90 - 95 % din cazuri (cu vindecare histologică în 92,5 % din ele).

Posibilitatea cronicizării este evaluată în general la 5 % din cazuri. Numai rareori evoluția se face rapid spre exitus în faza acută (0,5 % din cazuri) datorită unui accident hipertensiv sau datorită unei insuficiențe renale acute.

În procesul de vindecare există două perioade :

a) o perioadă de ameliorare rapidă, care durează 2 - 6 săptămâni și în care se constată dispariția edemelor, creșterea diurezei, normalizarea tensiunii arteriale și a ureei sanguine, tendință la normalizare a filtrației renale;

b) perioada de ameliorare lentă a cărei durată este de câteva luni până la un an și în care dispare hematuria și proteinuria.

Vindecarea poate fi afirmată pe următoarele criterii :

- absența sindromului urinar și hipertensiv;
- filtrația glomerulară normală;
- normalizarea aspectului histologic (modificările exudative dispar în câteva săptămâni, cele proliferative mai lent, iar hiperplazia mezangială ultima).

Vindecarea se produce obișnuit în decurs de un an și numai rar după 2 - 5 ani.

Evoluția spre cronicizare se face lent și se traduce prin persistența simptomatologiei din faza acută.

Pot să apară perioade de acutizare cauzate de vaccinări sau infecții acute. Se instalează progresiv tabloul de insuficiență renală decompensată și exitus. Histologic se evidențiază o glomerulită extracapilară.

Tratament

Prevenirea glomerulonefritei vizează tratamentul corect și suficient (10 zile) al anginelor bănuite streptococice și al impetigoului, cu penicilină G. Eficiența este evaluată la cel puțin 50 % din cazuri.

La contactii bolnavilor se vor face culturi din exudatul faringian și eventual tratament cu penicilină G sau eritromicină. În epidemii de infecții streptococice nefritogene tratamentul precoce cu antibiotice poate limita răspândirea bolii.

Deși recurența în această boală este foarte rară, s-a recomandat ca timp de 1 lună după vindecare să se facă profilaxia cu penicilină pentru că eventualele infecții recurente exacerbează hematuria. Nu sînt indicații de continuare însă a profilaxiei.

Amigdalectomia nu pare să prevină recurența sau cronizarea și indicațiile acesteia în convalescență sînt aceleași ca în orice caz de amigdale infectate cronic la copiii care nu au avut nefrită. Oricum, amigdalectomia nu se va practica decît după 3 luni de la perioada acută a bolii și sub protecție cu penicilină.

Tratamentul curativ

Tratamentul igienico-dietetic constă din repaus la pat în perioada acută a bolii pînă la normalizarea sedimentului urinar, dispariția edemelor, scăderea VSH-ului, normalizarea tensiunii arteriale. În medie durata repausului la pat este de 3 - 4 săptămîni; în continuare se vor evita eforturile fizice pe un interval de 3 - 6 luni. Externarea se va face cu condiția ca edemele să fi dispărut, urina să fie macroscopic normală, ureea sanguină și tensiunea arterială normale.

După externare, copilul va fi examinat săptămînal în prima lună, apoi lunar pînă la 1 an. Scolarizarea se poate reîncepe la 6 săptămîni de la debutul bolii, dacă evoluția este favorabilă.

Alimentația va ține seama de intensitatea simptomelor clinico-biologice. Se va elimina clorura de sodiu și se va reduce ingestia de lichide. În caz de retenție sodată se va institui timp de 2 - 3 zile un regim hidrozaharat, urmat de un regim cu fructe crude. După o săptămîină se vor introduce cartofii, orezul, legumele, iar după încă o săptămîină brînză de vacă, laptele, pîinea, pastele făinoase, salatele; în a treia săptămîină se va introduce carnea.

Tratamentul medicamentos constă din :

- eradicarea infecției streptococice cu penicilină G în doză de 1.200.000 u/zi timp de 7 - 10 zile, după care se va continua cu moldamin 600.000 u la 7 zile sau cu penicilină V administrată zilnic;

- hipertensiunea se tratează atunci cînd presiunea diastolică ajunge la 95 mm Hg. sau cînd există semne de congestie circulatorie, insuficiență cardiacă sau encefalopatie hipertensivă.

În formele discrete se recomandă sedative (fenobarbital) și repaus.

În formele persistente se administrează hipotensoare ca rezerpina 0,07 mg/kg.corp intramuscular sau intravenos lent și hidralazina 0,1 - 0,15 (până la 0,7) mg/kg.corp intramuscular. Aceste medicamente se pot administra asociat acționând sinergic.

Se vor face 1 sau 2 injecții de rezerpină la 12 ore interval. Nu se recomandă mai mult de 3 injecții. Dacă hipertensiunea persistă sau răspunsul la tratamentul expus este tranzitoriu, se recomandă hidralazină oral, 0,7 mg./kg.corp/zi, în 4 prize. Se poate crește până la 200 mg./zi.

Dacă tratamentul inițial a produs scăderea tensiunii arteriale la 140/90 mmHg se poate continua cu alfa metil-dopa, 20 - 40 mg./kg.corp/zi oral, doză divizată în 4 prize sau se face o asociere între hidralazină 2 - 4 mg./kg.corp/zi și hidroclorotiazidă 2,5 mg./kg.corp/zi, ambele divizate în 3 prize.

În urgențe (convulsii) medicamentul de elecție este diazoxidul 5 - 10 mg./kg.corp intravenos.

Dacă există o congestie circulatorie se va asocia medicație diuretică (furosemid) 1 mg./kg.corp intravenos, obținându-se ameliorări în 3 - 4 ore.

-Edemele, congestia circulatorie și insuficiența cardiacă impun restricție de sodiu, diuretice, digitală, venisecție și în cazuri extreme dializă.

Flebotomia sau dializa sînt indicate pentru redresarea hipervolemiei.

- Anemia nu necesită tratament.
- Insuficiența renală impune un tratament complex :
 - a) restricție de lichide;
 - b) asigurarea unei increte calorice de 400 calorii/ m^2 /zi - hidrocarbonate; dacă aportul oral de 10 gr.zahăr/kg.corp nu este posibil, se va administra glucoză hipertonică intravenos;
 - c) corecția acidozei metabolice cu soluții de bicarbonat;

d) prevenirea și corectarea tulburărilor electrolitice. Combaterea hiperkaliemiei prin excluderea completă din incretă pînă la o eliminare urinară adecvată. Corecția acidozei cu bicarbonat de sodiu are efecte favorabile și asupra hiperkaliemiei prin sistarea intrării hidrogenului în celule și ieșirii potasiului. Pentru tratamentul hiperkaliemiei se va administra calciu intravenos, iar pe cale orală sau rectală, o rășină schimbătoare de ioni (Kayexalate) 10 - 15 gr. în 50 - 100 ml. soluție de glucoză 5 %.

Dacă aceste măsuri sînt ineficace se va recurge la dializa peritoneală sau hemodializă cu lichide ce conțin dextroză, sodiu, calciu, magneziu, clor.

La copil se preferă dializa peritoneală, deoarece patul vascular nu este adecvat hemodializei.

-Alte tratamente

a) Heparina cu acțiune anticoagulantă, antiinflamatorie și anticomplementară, va fi folosită numai în mod excepțional la bolnavii cu insuficiență renală decompensată care nu se ameliorează cu terapia curentă.

b) Azathioprina 4 mg./kg./zi sau Ciclofosfamida 3 mg./kg./zi, ca doze inițiale, după care se scade progresiv doza în funcție de clearance-ul creatininei, sînt indicate la bolnavii cu glomerulonefrite severe proliferative, persistența hipocomplementemiei, apariția sindromului nefrotic durabil, declinul funcției renale, persistența proteinuriei peste 6 luni și morfologie renală de cronicizare.

Această terapie impune o supraveghere hematologică atentă și prelungită.

Corticoizii nu trebuie folosiți.

HEMATURIA RECURENTA BENIGNA SAU NEFROPATIA MEZANGIALA
IGA - IgG (BOALA BERGER)

Asocierea unei hematurii macroscopice recidivante cu o glomerulonefrită segmentară și focală este cunoscută demult. Toți autorii insistă asupra benignității obişnuite a acestei nefropatii la copil, cunoscută astăzi sub denumirea de boală Berger, după autorul care i-a conturat mai bine particularitățile.

Debutul bolii este marcat adesea printr-o hematurie macroscopică a cărei particularitate este caracterul recidivant. Intervalele dintre puseele hematurice sînt de cîteva luni, dar pot fi variabile de la 10 zile pînă la 2 ani, de obicei mai scurte la debutul nefropatiei. Atît primul puseu hematuric cît și puseele ulterioare sînt precedate în aproximativ jumătate din cazuri de o infecție rinofaringiană, dar natura streptococică a acesteia poate fi dovedită doar excepțional.

Intervalul liber între această infecție faringiană și apariția semnelor renale, care în glomerulonefrita acută este de 8 - 20 zile, este în majoritatea cazurilor de boală Berger foarte scurtă, sub 48 ore, nu mai mult de trei zile. În unele cazuri angina și hematuria se instalează în aceeași zi.

Sînt semnalate și alte cauze declanșante și anume : efortul fizic, intoxicațiile, crizele de astm, parotidita epidemică, amigdalectomia. Destul de frecvent hematuria se instalează fără o cauză decelabilă.

Fiecare puseu hematuric se însoțește de proteinurie variabilă de la un bolnav la altul și de la un puseu la altul, fără a depăși un gram în 24 ore.

Uneori, se poate asocia cu un sindrom nefrotic trecător.

Ureea sanguină și funcțiile renale sînt normale, iar hipertensiunea arterială apare rar.

Durata episodului hematuric este scurtă; în 60 % din cazuri nu trece de trei zile și rar durează două săptămîni. După puseu hematuria devine microscopică, iar proteinuria diminuează

progresiv și dispare. De cele mai multe ori între pusee există perioade de remisiune completă, dar sînt și cazuri în care persistă o proteinurie minimă sau hematurie microscopică.

Boala Berger - Diagnostic diferențial cu G.N.A.

	Boala Berger	G.N.A. difuză
1. Episod infecțios	Debut după 3 zile	Debut după 3 săptămîni
2. Vîrsta	3 ani (în medie la debut)	5 - 8 ani
3. Sexul	masculin	indiferent
4. Hematuria	masivă	obișnuită
5. Proteinuria	minimă (sub 0,50 gr.%)	moderată
6. Tensiunea arterială	moderat și pasager crescută	mare, persistentă
7. Azotemia	moderată	mare, persistentă
8. Tulburări ionice	absența edemelor	edeme masive
9. Funcția renală	defect moderat	defect important
10. A.S.L.O.	moderat crescut	mult crescut
11. Fracțiunea C-3	normală	scăzută
12. Histologic	leziuni focal-segmentare	leziuni difuze proliferative
13. Imunohistologic	depozite IgA	depozite IgG
14. Sindrom nefrotic	absent	posibil
15. Recidive	frecvente	absente
16. Evoluție	frecvent benignă	variabilă

Histologic, în boala Berger leziunea glomerulară este diferită de cea din G.N.A. poststreptococică. Frecvent se întîlnesc leziuni de glomerulonefrită segmentară și focală sau chiar leziuni minime. Principala trăsătură este leziunea proliferativă mezangială. Aspectul proeminent al mezangiului se datorește mai

mult prezenței unor depozite decât creșterii reale a matricei mezangiale. Prin imunofluorescență s-au pus în evidență depozite de IgA, mai puțin de IgG, precum și de C-3 și properdină.

Studii de imunoserologie au evidențiat creșterea IgA serice, în timp ce complementul total și fracțiunile sale au valori normale.

Patogenia bolii nu este cunoscută. Unele date ca : intervalul scurt între episodul infecțios și hematurie, complementul seric normal, IgA în mezangiu, ar pleda împotriva unui mecanism imunologic.

Clasic, în activarea complementului intervine interacțiunea între prima fracțiune a complementului și IgG și IgM, dar recent s-a pus în evidență posibilitatea activării lui C-3 de către IgA, astfel încât un mecanism imunologic declanșat de complexe antigen-anticorp nu este exclus nici în boala Berger.

Se știe că sistemul mezangial are un rol important de fagocitare a rezidurilor filtrației glomerulare. Experiențe recente au demonstrat că unele complexe imune mai grele, mai puțin solubile, se depozitează la nivelul mezangiului.

De asemenea, date actuale pledează pentru existența la acești bolnavi a unei anomalii a IgA serice. Ca dovadă ar fi cantitatea aproape dublă de IgA serice la aceștia, cât și recidivarea frecventă a nefropatiei după transplant, tot sub o formă benignă, nealterând funcția grefonului.

Prognosticul hematuriei recurente nefamiliale este în general bun. Nu s-au semnalat cazuri cu evoluție spre insuficiență renală nici chiar după 10 - 15 ani de urmărire, (Royer).

S-au încercat diferite terapii : antibiotice, cortizon, imunosupresive, care însă nu par să influențeze evoluția bolii; de asemenea nici amigdalectomia nu are un efect favorabil. Majoritatea cazurilor se ameliorează spontan, frecvența acceselor diminuând cu vârsta.

SINDROMUL NEFROTIC

Puține entități clinice au produs în jurul lor atâtea discuții și confuzii cu privire la terminologie, nosologie, patogenie, aspecte anatomo-patologice și tratament, ca sindromul nefrotic.

Sindromul nefrotic este un complex clinico-biologic caracterizat prin edeme, proteinurie masivă, hipoproteinemie cu hipoalbuminemie și hiperlipidemie cu hipercolesterolemie. La aceste tulburări majore se pot asocia uneori hematurii intermitente sau chiar persistente și pusee trecătoare de hiperazotemie și hipertensiune arterială, realizând sindromul nefrotic pur.

Deși semnalat pentru prima dată de Bright în 1936, noțiunea de nefroză a fost creată de Müller în 1905, care a înțeles prin aceasta o boală degenerativă a rinichiului opusă nefritei. În 1908 Munk și mai târziu Volhard și Fahr (1914) frapați de importanța depozitelor lipidice din tubii renali, au propus termenul de nefroză lipoidică.

Dar opoziția teoretică între "nefroză" și "nefrită" a fost contrazisă de observația clinică. Astfel, a început să se vorbească de nefrită-nefroză, când simptomele nefrotice apăreau în cursul unei glomerulonefrite și de "nefroză-nefrită" când un bolnav nefrotic prezenta o hematurie și o insuficiență renală progresivă.

Pe de altă parte, observarea unei nefroze lipoidice apărută în cursul unor afecțiuni foarte diverse, care au posibilitatea de a determina o proteinurie abundentă, a dus la conceptul de "sindrom nefrotic".

Progrese importante în cunoașterea sindromului nefrotic s-au realizat mai ales după anul 1960, odată cu introducerea biopsiei renale, a microscopiei electronice și a tehnicilor imunfluorescenței.

Biopsia renală, arătând că sindromului nefrotic îi corespund aspecte histologice variate, a dus la o mai bună înțelegere a patogeniei și a diferitelor sale modalități evolutive.

SINDROMUL NEFROTIC

Puține entități clinice au produs în jurul lor atâtea discuții și confuzii cu privire la terminologie, nosologie, patogenie, aspecte anatomo-patologice și tratament, ca sindromul nefrotic.

Sindromul nefrotic este un complex clinico-biologic caracterizat prin edeme, proteinurie masivă, hipoproteinemie cu hipoalbuminemie și hiperlipidemie cu hipercolesterolemie. La aceste tulburări majore se pot asocia uneori hematurii intermitente sau chiar persistente și pusee trecătoare de hiperazotemie și hipertensiune arterială, realizând sindromul nefrotic pur.

Deși semnalat pentru prima dată de Bright în 1936, noțiunea de nefroză a fost creată de Müller în 1905, care a înțeles prin aceasta o boală degenerativă a rinichiului opusă nefritei. În 1908 Munk și mai târziu Volhard și Fahr (1914) frapați de importanța depozitelor lipidice din tubii renali, au propus termenul de nefroză lipoidică.

Dar opoziția teoretică între "nefroză" și "nefrită" a fost contrazisă de observația clinică. Astfel, a început să se vorbească de nefrită-nefroză, când simptomele nefrotice apăreau în cursul unei glomerulonefrite și de "nefroză-nefrită" când un bolnav nefrotic prezenta o hematurie și o insuficiență renală progresivă.

Pe de altă parte, observarea unei nefroze lipoidice apărută în cursul unor afecțiuni foarte diverse, care au posibilitatea de a determina o proteinurie abundentă, a dus la conceptul de "sindrom nefrotic".

Progrese importante în cunoașterea sindromului nefrotic s-au realizat mai ales după anul 1960, odată cu introducerea biopsiei renale, a microscopiei electronice și a tehnicilor imunfluorescenței.

Biopsia renală, arătând că sindromului nefrotic îi corespund aspecte histologice variate, a dus la o mai bună înțelegere a patogeniei și a diferitelor sale modalități evolutive.

Etiologie și clasificare

1. Sindroamele nefrotice primitive reprezintă 2/3 din cazuri la adult și aproape 90 % din formele copilului, cauza primară rămânând și astăzi necunoscută (sindrom nefrotic idiopatic). Identitatea etiologică cu glomerulonefrita acută nu a putut fi demonstrată; nu s-au semnalat amigdalite streptococice, sau scarlatină în antecedente, culturile pentru streptococ hemolitic au rămas negative și titrul ASLO este scăzut. Nu este exclus în schimb, ca factorul constituțional să joace un oarecare rol, fiind dovedit prin cazurile de îmbolnăvire apărute la gemeni, la frați și prin cazurile cu un debut foarte precoce. Nefroza congenitală ca și nefroza familială se caracterizează prin evoluția lor totdeauna gravă, având leziuni histologice speciale.

2. Sindroamele nefrotice secundare sau specifice au o etiologie bine stabilită. Cauzele pot fi variate : o maladie de sistem (LED, periarterită nodoasă, purpură Henoch-Schönlein); boli degenerative (amiloidoza, diabetul); diverse intoxicații (săruri de aur, penicilamină, plumb, mercur); tromboza venelor renale.

- Frecvența sindromului nefrotic secundar este mai redusă la copil decât la adult.

Mecanismul patogenetic

Datele actuale pledează în favoarea unui mecanism imunologic de producere al nefropatiilor glomerulare în general, precum și al unor forme de sindroame nefrotice. Astfel, ar interveni în unele cazuri reacții tisulare de hipersensibilitate în care rolul esențial îl are conflictul antigen-anticorp. Așa cum remarcă Halpern, acest conflict nu este decât începutul unor reacții în lanț, în care se găsesc implicate o serie de verigi intermediare : enzime, complement, celule mononucleare, al căror rol este încă insuficient precizat.

În sprijinul patogeniei imunologice a unor sindroame nefrotice vin următoarele argumente :

1) - Producerea experimentală a sindromului nefrotic prin tehnici imunologice, ca tehnica Masugi, prin injectarea la

animale a serului antirinic, cît și prin auto sau izoimunizare sau prin injectarea de proteine străine.

2) - Scăderea complementului seric (C') și fixarea acestuia împreună cu imunoglobulinele G pe capilarele glomerulare, constituie un alt argument pentru mecanismul imunologic al bolii. Este cunoscut faptul că în cadrul reacțiilor imunologice, complementul seric scade. În sindromul nefrotic primitiv complementul seric scade în general în cursul puseului evolutiv, în timp ce în perioadele de remisiune revine la normal, spre a diminua din nou în caz de recidivă. În sindroamele nefrotice secundare de origine amiloidă, diabetică sau prin tromboza venelor renale, complementul seric are valori normale, (Lagrué).

Scăderea complementului seric s-ar datora consumării lui printr-o fixare specifică într-un complex antigen-anticorp existent în plasmă sau rinichi și dovedește originea imunologică a nefropatiei. În sprijinul acestei ipoteze vin și rezultatele obținute prin tehnicile de imunfluorescență. Astfel, Drumond, Lang, Vernier, Berger și alții, utilizînd anticorpii specifici complementului total sau fracțiunii beta-1 C ($C'3$), au evidențiat prezența complementului în capilarele glomerulare cu aceeași repartiție ca și a imunoglobulinelor G.

Există însă variații ale complementului seric în funcție de tipul histologic. Astfel, West găsește în sindromul nefrotic primitiv cu glomeruli optici normali, valoarea beta-1 C globulinei în limite normale, în timp ce în sindromul nefrotic primitiv cu leziuni extramembranoase și proliferative, valoarea este scăzută.

Caracterul negativ al cercetărilor imunologice în sindromul nefrotic cu glomeruli optici normali pune problema naturii însăși a bolii. Acest tip de sindrom nefrotic n-a putut fi reprodus experimental prin mecanisme imunologice și prin procedee toxice. De remarcat frecvența manifestărilor alergice în antecedentele personale și familiale ale bolnavilor cu acest tip de sindrom nefrotic, cît și faptul că uneori boala este determinată de un anumit alergen; se citează sindroame nefrotice după polinoze sau

după înțepături de insecte sau datorită unei alergii la făina de grâu (Lagrué).

În prezent se știe că manifestările alergice sînt legate de reagine. Acestea sînt IgE care nu fixează complementul. Gerber și Paronetto au pus în evidență IgE în peretele capilarelor glomerulare, în timp ce reacțiile pentru IgG și IgA au fost negative. De asemenea, s-a demonstrat că în serul bolnavilor cu sindrom nefrotic cu leziuni minime, IgE se găsesc la valori de 3 - 5 ori mai mari decît cele normale.

Este deci posibil ca sindromul nefrotic cu glomeruli optic normali să fie datorit unei reacții de hipersensibilitate de tip anafilactic, ceea ce ar explica unele caractere particulare ale bolii ca : frecvența în antecedente a manifestărilor alergice, prezența eozinofiliei cît și efectul remarcabil al corticoterapiei. Rămîne de lămurit de ce IgE se fixează pe capilarele glomerulare și care sînt antigenii responsabili. Tehnicile de alergologie, ca și testele cutanate și studiul reacțiilor sindromice ar putea fi utilizate pentru lămurirea acestor probleme (Lagrué).

3) - Rezultatele favorabile ale terapiei imunodepresoare în unele sindroame nefrotice, constituie un ultim argument în sprijinul patogeniei imunologice a acestora. Este însă posibil ca imunosupresoarele să acționeze și printr-un mecanism antiinflamator.

În concluzie, date tot mai numeroase și mai convingătoare pledează pentru geneza imunologică a unor sindroame nefrotice ca și a altor glomerulopatii, orientînd indicațiile terapeutice spre imunosupresive. În sindroamele nefrotice cu glomeruli optic normali (nefroza lipoidică) se discută azi o patologie alergică.

Fiziopatologie

Se admite că sindromul nefrotic realizează o permeabilitate glomerulară exagerată datorită degenerescenței fibroide a membranei bazale din capilarele glomerulare, consecutivă unei reacții antigen-anticorp. De aici rezultă : proteinuria

și consecutiv hipoproteinemia. Se pierde mai cu seamă proteinele cu greutatea moleculară mai mică (serinele) dar în formele mai grave și gamaglobulinele. Aceasta explică în parte edemele și rezistența scăzută la infecții.

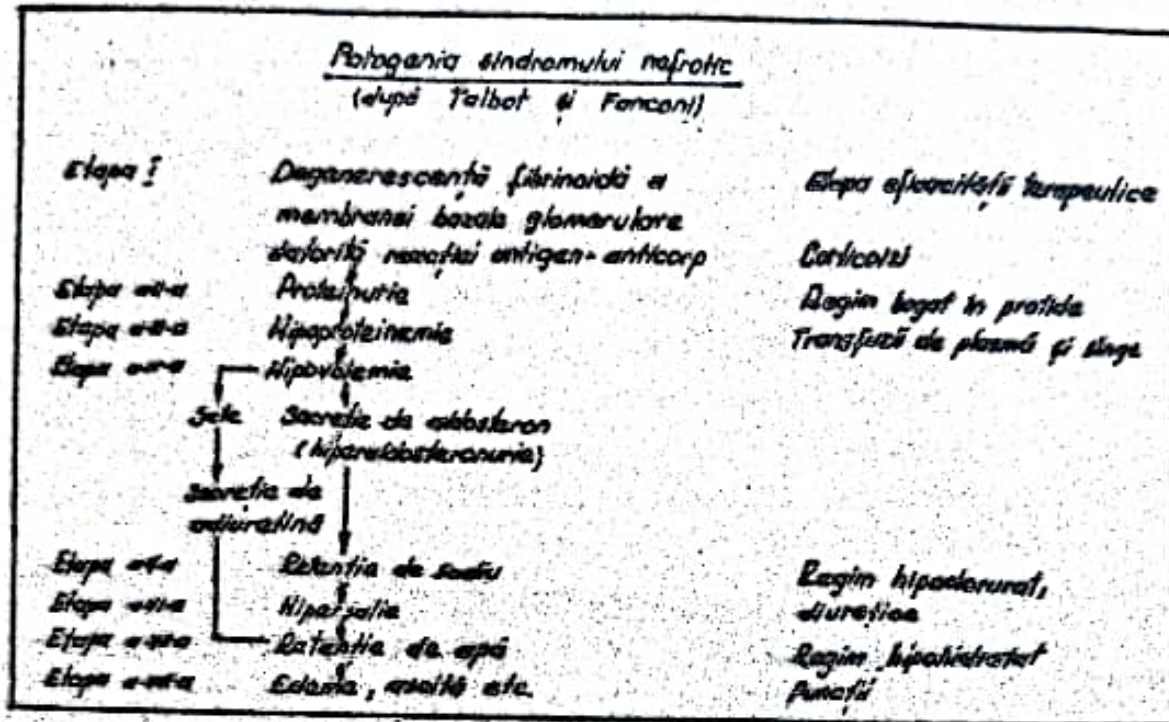


Figura 6

Hipoproteinemia induce hipovolemia și setea, cu eliberare de aldosteron și de hormon antidiuretic. Rezultă o reabsorbție tubulară aproape totală a natriului. Retenția de Na produce hipersalie și retenție de apă și astfel vor apare edeme și ascită (figura).

Anatomie patologică

Progresele realizate în ultimul timp în studiul histopatologic al sindromului nefrotic, datorită microscopiei electronice și practicării biopsiei renale, au dus la diferențierea mai multor tipuri lezionale. Evidențierea diferitelor tipuri are o deosebită importanță nu numai teoretică ci și practică, pentru că oferă clinicianului indicații asupra evoluției bolii și a posibilităților de tratament.

În prezent se mai discută dacă diferitele varietăți histologice reprezintă diverse stadii evolutive ale aceleiași boli sau sînt forme diferite de boală, fiecare corespunzînd unei anumite etiologii și avînd o evoluție și indicații terapeutice variate.

I. Sindroamele nefrotice cu glomeruli optic normali sau cu leziuni glomerulare minime

Correspund vechii "nefroze lipoidice"; în această formă numai microscopia electronică permite decelarea unei leziuni minime: "fuziunea picioarelor podocitelor", care tapisează versantul extern al capilarelor glomerulare.

Investigațiile imunologice sînt negative (absența complementului seric, a depozitelor de la IgG și de beta-1 C-globulină în capilarele glomerulare). S-a pus însă în evidență în perețele capilar fracția IgE, ceea ce ar constitui mărturia unor procese alergice, responsabile de geneza acestui tip de sindrom nefrotic. Corticoterapia dă cele mai bune rezultate în această formă de sindrom nefrotic.

II. Sindroamele nefrotice cu leziuni glomerulare focale

În acest tip numai un anumit procent de glomeruli sînt lezați, restul fiind normali. Leziunile focale pot fi:

a) leziuni de hialinoză segmentară și focală. Se pare că leziunile glomerulare minime pot evolua spre o hialinizare focală și deci acest tip se întîlnește în sindroamele nefrotice inițial pure, care evoluează de mai mult timp. Ar fi deci o formă evolutivă a sindromului nefrotic cu leziuni glomerulare minime.

b) leziuni de fibroză globală și focală a glomerulilor. Din punct de vedere clinic, aceste două forme se asociază cu hematurie, proteinurie neselectivă și evoluează frecvent spre insuficiență renală. Corticoterapia este total ineficace, iar dintre imunosupresive, clorambucilul și ciclofosfamida pot da unele remisiuni durabile.

III. Sindroame nefrotice cu leziuni glomerulare difuze (reprezintă 10 % din sindroamele nefrotice primitive ale copilului). Se descriu mai multe aspecte :

a) sindroame nefrotice cu leziuni glomerulare extramembranoase. La microscopul optic membrana bazală apare îngroșată. Cu un măritor mai puternic și colorații speciale (impregnație argentică) se observă că leziunile sînt extramembranoase. Microscopia electronică confirmă aceasta, evidențiind depozite de substanță hialină între celulele epiteliale și membrana bazală, care realizează pe secțiunea transversală a capilarului aspectul de "roată dințată".

Studii imunohistochimice au arătat că aceste depozite sînt constituite din IgG și beta-1 C-globulină.

Din punct de vedere terapeutic, efectul cortizonului este îndoielnic. Unele cazuri răspund însă favorabil la terapia imunosupresivă.

b) sindroame nefrotice cu leziuni glomerulare proliferative. Se pot distinge mai multe forme anatomice :

1. leziuni proliferative endocapilare ale celulelor endoteliale, la care se adaugă și polinucleare. Ansele capilare apar destinse și pline cu aceste celule;

2. leziuni proliferative intercapilare în care proliferază celulele mesangiale, împingînd celulele endoteliale spre centrul ansei capilare;

3. leziuni glomerulare membrano-proliferative, unde la leziunile proliferative se adaugă leziuni și ale membranei bazale (depozite fibrinoide între membrana bazală și celulele epiteliale). Evoluția este progresivă, spre insuficiență renală;

4. leziuni glomerulare proliferative lobulare; Se produce o lobulare a flocașului glomerular, o segmentare în 4 - 5 lobuli ca și cînd structura glomerulului s-ar simplifica. Evoluția este progresivă spre insuficiență renală;

5. leziuni glomerulare proliferative extracapilare caracterizate prin proliferarea celulelor capsulei Bowman, asociate cu leziuni ale membranei bazale. Evoluția este gravă și depinde

de întinderea leziunilor.

Toate aceste sindroame nefrotice cu leziuni glomerulare proliferative corespund clinic sindroamelor nefrotice zise "impure", însoțite de hematurie microscopică. Ele nu sînt sensibile la corticoizi, nici chiar în doze mari, în schimb răspund uneori favorabil la imunosupresive. Heparinoterapia poate da uneori rezultate bune, ducînd chiar la regresiunea leziunilor histologice.

IV. Sindroame nefrotice cu leziuni glomerulare sclerozante. Reprezintă de fapt, stadiul tardiv de evoluție a diferitelor leziuni glomerulare proliferative. Evoluția este gravă spre insuficiență renală.

V. Sindroame nefrotice cu leziuni tubulare microchistice (sindroame nefrotice congenitale și familiale).

VI. Sindroame nefrotice cu leziuni inclasabile. O parte relativ mică de sindroame nefrotice prezintă leziuni histologice ce nu se pot clasa.

Simptomatologie

Debut. Semnul inițial de debut este edemul, care se instalează lent sau brutal, fiind sau nu însoțit de febră, cefalee, diaree sau vărsături.

Perioada de stare se caracterizează printr-un sindrom hidrosalin (edeme și oligurie) și unul lipido-protidic.

Sindromul hidro-salin se caracterizează prin prezența edemelor și a oliguriei. Edemul ajunge pînă la anasarcă și poate deveni așa de intens, încît pielea este întinsă, lucioasă. Edemele sînt albe, moi, marcate de pliurile rufăriei și amprenta degetelor, reacționînd puțin la regimul fără sodiu, dar cedînd adesea foarte bine la stercizii corticosuprarenali. Este caracteristic un edem intens al scrotului. În cavitățile seroase se acumulează lichid. Ascita este frecventă, dar este de remarcă raritatea accidentelor de edem pulmonar și cerebral. Edemele mari produc o deplisare a ombilicului, pusee diareice, jenă respiratorie mecanică și uneori infecții cutanate, din cauza fisurilor. Concomitent cu edemul există o oligurie accentuată. Rareori edemul este minim

la periferie, fiind accentuat în cavitați (ascită).

Această fază, care poate dura săptămîni sau luni, se caracterizează prin remisiuni parțiale, trecătoare și repetate, mai rar complete, provocate de o diureză produsă spontan. Cînd boala devine stabilizată, se instalează o paloare, reducerea apetitului, oboseală, nervozitate. În cazurile grave și prelungite se observă un sindrom de malnutriție proteică : oprirea creșterii, tristețe profundă, decolorarea și căderea părului, alterarea emailului dentar, topire musculară - evidentă după curele de diureză, hepatomegalie. Se întîlnește frecvent diaree și vărsături care se datoresc probabil edemului interstițial.

Tensiunea arterială este normală în majoritatea cazurilor. În caz de insuficiență renală avansată, apare o hipertensiune arterială constantă.

Sindromul lipido-proteidic este caracterizat prin : proteinurie, hipoproteinemie, disproteinemie și hipercolesterolemie.

Proteinuria totală zilnică este cuprinsă de obicei între 10 - 15 gr. și chiar mai mult. Proteinele urinare sînt identice cu proteinele plasmatiche, așa cum au demonstrat analizele imunochimice și metodele cu proteine plasmatiche marcate cu izotopi.

Studiul electroforezei urinare poate aduce informații interesante cu privire la diagnosticul, evoluția și prognosticul sindromului nefrotic (Traeger). Sindromul nefrotic pur se însoțește de proteinurie selectivă, 80 - 90 % din proteinele eliminate prin urină, fiind albumine (proteine a căror greutate moleculară este mai mică de 10.000, restul fiind reprezentate de urme de alfa-1, alfa-2, beta și gamaglobuline.

Traeger subliniază corelația care există între aspectul histologic al glomerulilor optic normali și proteinuria selectivă care ar avea valoarea unei puncții biopsii.

Imunelectroforeza confirmă datele obținute prin electroforeză permițînd stabilirea indicelui de selectivitate pe baza raportului dintre clearance-ul urinar al IgG și al trans-

ferinei; valori peste 0,3 indică o proteinurie neselectivă, pe cînd sub 0,2 proteinuria este selectivă.

Sindroamele nefrotice primitive cu leziuni proliferative, cît și sindroamele nefrotice secundare se însoțesc de o proteinurie neselectivă, în care electroforegrama are aspectul aceleia din sînge, dar într-o concentrație mai mică. În cazurile care evoluează spre insuficiență renală, se constată o creștere a eliminării gamaglobulinelor.

Mai rar, traseul electroforetic poate lua aspectul de proteinurie ~~tipică~~ în sindroamele nefrotice familiale sau congenitale sau în cele însoțite de nefropatie interstițială. În asemenea cazuri serinele reprezintă mai puțin de 30 % din proteinele eliminate alfa-2 globulinele 20 - 25 %, restul fiind beta-globuline și gamaglobuline lente.

Detectarea complementului total (C') sau a fracțiunii C'3 în urină (complementuria) constituie o probă biologică valoroasă. Prezența fracțiunilor complementului în urină traduce leziuni parieto-proliferative grave și evolutive.

În urările bolnavilor cu sindrom nefrotic se pot constata și proteine legate de procesul de coagulare (protrombină, proconvertină, antitrombină) fără ca hemostaza să fie influențată. De asemenea, se elimină o cantitate de hormoni tiroidieni și iod, legat de proteine (Recant), de Fe legat de transferrină (beta-globulină) și de Cu legat de ceruloplasmină (alfa-2 globulină), de unde scăderea Fe și Cu sanguin și ca urmare anemia.

Hipoprotidemia este de cele mai multe ori paralelă cu intensitatea proteinuriei. Proteinele plasmatică scad de la 70 g/oo la 30 - 40 g/oo. Mecanismul principal al hipoprotidemiei constă în pierderea urinară; dar mai pot interveni și alte mecanisme : trecerea proteinelor plasmatică în spațiile interstițiale ca lichid de edem sau revărsat în seroase, modificări în sinteza și catabolismul proteinelor și în fine pierderea proteinelor plasmatică prin intestin : așa zisa "diaree proteică" (Barandun).

Electroforeza serică arată o imagine caracteristică : scăderea intensă a fracțiunii albuminice, creșterea alfa-2 și beta-globulinelor, o proporție normală de alfa-1 globuline, iar în formele severe și prelungite, scăderea gamaglobulinelor.

Imunelectroforeza completează datele biologice; trebuie subliniată scăderea uneori extremă a imunglobulinelor G, ceea ce explică sensibilitatea mare a acestor copii la infecții.

Scăderea albuminelor în sine provoacă o inversare a raportului serine/globuline, care devine 0,50 - 0,80 în loc de 1,6 - 1,9 (valoarea normală).

Hiperlipemia. Dozarea lipidelor sanguine arată creșterea tuturor fracțiilor lipidice, până la 10 - 20 gr.‰ (normal 5 - 6 gr.‰), dar mai ales a colesterolului care poate ajunge la 5 - 10 gr.‰ (normal 1,8 - 2 gr.‰).

Interpretările fiziopatologice ale mecanismelor hiperlipemiei din nefroza lipoidică sînt numeroase și ele se bazează pe cercetări experimentale efectuate la șoareci, la care sindromul nefrotic a fost indus de injecția cu ser antirinic și sau de aminonucleozid, încît extrapolarea rezultatelor la nefroza umană este dificilă și incertă. Sînt evocate următoarele mecanisme :

1. Deficitul prin lipoprotein-lipază care ar duce la un exces de trigliceride circulante prin lipsa de conversiune a lipoproteinelor foarte ușoare în lipoproteine mai dense. Datele de literatură cu privire la acest mecanism sînt contradictorii.

2. Captarea diminuată a lipidelor de către țesutele periferice sau dimpotrivă, o eliberare crescută a trigliceridelor din țesutul adipos.

3. Rolul hipoalbuminemiei. Relația cantitativă inversă care există între cantitatea albuminelor și cea a lipidelor plasmatice, cît și succesiunea în timp între scăderea albuminemiei și instalarea hiperlipemiei, au dus la ideea că hipoalbuminemia este cauza directă a hiperlipemiei. Totuși, absența hiperlipemiei în hipoproteinemii prin carență sau prin gastroenteropatie exsudativă, cît și corectarea hiperlipemiei prin perfuzii cu soluții

macromoleculare, altele decât albumina, (tip dextran sau polivinilpirolidon) sînt elemente care contrazic acest punct de vedere.

Este totuși foarte probabil că există o relație între hipalbuminemie și hiperlipemie prin intermediul stimulării metabolismului protidic hepatic. Această stimulare este provocată de scăderea presiunii coloid-osmotice determinată de fuga urinară a albuminei. Intr-adevăr, s-a putut demonstra că în cursul sindromului nefrotic sinteza hepatică a proteinelor este accelerată, dar nu numai a albuminelor, ci și a lipoproteinelor.

După R.Jean și colaboratorii, este foarte posibil ca în sindromul nefrotic să existe o sinteză hepatică exagerată de proteine, inclusiv de proteine A și B, elemente constitutive ale alfa și beta-lipoproteinelor, ducînd astfel la hiperlipemia nefrotică. Dar cum alfa-lipoproteinele au o greutate moleculară mai mică, se elimină rapid prin urină, în timp ce beta-lipoproteinele cu greutate moleculară mare sînt reținute, contribuind la hiperlipemia din sindromul nefrotic.

Alte modificări biologice sînt :

Fibrinogenul crește pînă la 10 gr.‰ (normal 1 - 4 gr.‰).

VSH-ul este mult accelerat ca urmare a hipoproteinemiei, a creșterii fibrinogenului și alfa-globulinelor.

Hipocalcemia (54 - 94 mg.‰) rar duce la simptome de tetanie. Scade în special Ca legat de proteine în urma pierderilor proteinelor sanguine.

Tulburările calitative și cantitative ale diferitelor fracții proteice determină modificări ale reacțiilor Takata-Ara, Gross, Timol.

Volumul urinar este redus, iar greutatea specifică a urinei este mai mare (1030 - 1040). Eliminarea unor cantități mari de urină întovărășește dispariția edemelor.

În urină se găsesc cilindrii hialini, granuloși, epitelii și cristali birefringenți de colesterină. Prezența unui mic număr de hematii în urină (5 - 15.000 hematii/minut la proba Addis), în evoluția bolii nu pare a avea o semnificație

prognostică. Accentuarea hematuriei și persistența ei este un semn de prognostic mai sever, căci indică supraadăugarea unui factor inflamator glomerular, (nefrită).

Uneori există o cifră ceva mai crescută de uree, care însă nu indică întotdeauna o insuficiență renală progresivă.

În sindromul nefrotic pur (optic normal) testele funcționale renale sînt normale : filtrația glomerulară este chiar crescută. În sindroamele nefrotice impure (cu leziuni glomerulare difuze) există o diminuare a funcțiilor renale, în cazurile evolutive instalîndu-se progresiv un sindrom de insuficiență renală cronică. Această evoluție este mai rară la copil și este condiționată de asocierea simptomelor de nefrită.

Examenle utile pentru supravegherea evoluției sînt:

- dozarea zilnică a proteinuriei;
- studiul eliminării Na și K urinar în 24 ore, furnizează date indirecte asupra hiperaldosteronismului secundar, factor esențial în menținerea edemelor nefrotice. În puseu, natriuria este aproape nulă, iar kaliuria foarte abundentă. Reapariția Na în urină este cel mai bun semn de topire a edemelor;
- supravegherea ionogramei plasmatică, este indispensabilă, cel mai adesea există o hipotonie plasmatică;
- dozarea ureei în sînge;
- numărătoarea hematiilor și leucocitelor în urină (Addis);
- urmărirea tensiunii arteriale.

Evoluția este variabilă, dar în general se caracterizează prin episoade repetate de edem cu albuminurie mare. Se pot observa aspectele următoare :

- un puseu evolutiv, edematos unic, cu vindecare totală clinică și umorală în câteva săptămîni (sindrom nefrotic acut);
- serii de pusee evolutive întrerîuate de remisiuni, ducînd după un interval de timp de 1 - 6 ani la o vindecare completă clinică și umorală (forma comună).

Chiar în cazurile care tind spre vindecare și la care edemele au dispărut, albuminuria poate persista săptămîni sau

luni de zile. Hipercolesterolemia rămâne de obicei crescută timp îndelungat și revine ultima la normal. Există și cazuri de proteinurie cu dezechilibru lipoproteidic plasmatic, care nu se complică niciodată de puseu edematos sau edemele apar după ani de zile de la depistarea proteinuriei - forma umorală. Există dimpotrivă o formă edematoasă permanentă, fără pusee evolutive bine individualizate, durând mai mulți ani.

În unele cazuri, evoluția se face spre o insuficiență renală globală, eventual cu hipertensiune arterială și moartea se produce după mai mulți ani; alteori, evoluția spre moarte este foarte rapidă, în 2 - 3 luni, constituindu-se o insuficiență renală gravă; este forma subacută gravă.

Puseele evolutive ale bolii, pot fi eventual declanșate, de infecții bacteriene sau viroze sezoniere, alteori de o intoxicație medicamentoasă, o vaccinare sau de eritemul solar.

Remisiunile între pusee sînt fie clinice, fie clinice și biologice (persistînd doar o albuminurie mai mică de 1 gr.‰ în 24 ore).

Durata unei remisiuni poate fi de 1 an. Trebuie deci să treacă un timp suficient de lung (cel puțin 1 an și 6 luni) pentru a admite vindecarea unui sindrom nefrotic.

Complicații

- Complicațiile infecțioase sînt favorizate de malnutriția proteică și de deficitul în gamaglobulină; aceasta era, înainte de era antibioticelor, cauza cea mai frecventă de moarte în nefroză. Piodermitele, faringitele, infecțiile dentare, infecțiile pulmonare sînt frecvente. Dintre toate, trei localizări sînt mai de temut : celulo-dermita sau placarde erizipeloide ale peretelui abdominal sau ale membrelor, tromboflebitele și peritonita cu pneumococ. Acestea au însă astăzi un prognostic mai bun.

Paradoxal, se știe de mult că unele infecții pot avea o acțiune nu agravantă ci dimpotrivă, de ameliorare sau chiar de vindecare asupra sindromului nefrotic. Este cazul paludismului și a unor infecții virale, în special rujeola.

- Accidente metabolice. În tot cursul tratamentului trebuie supravegheate și corectate dezordinile metabolice brutale, care pot să apară. De exemplu, o hiponatremie poate fi urmarea carenței saline prelungite; hipokaliemia cu traducere clinică și electrocardiografică se poate întovărăși uneori și de o alcaloză metabolică; Acidoza gravă este mai rară; tetania, nu se întâlnește frecvent, cu toate că hipocalcemia este constantă (alcaloza metabolică o poate însă produce).

Anemia se întâlnește frecvent, iar o tulburare metabolică curioasă este gușa. Se știe că există în cursul sindromului nefrotic o pierdere urinară de iod proteic hormonal. De aici rezultă o hiperactivitate tireostimulantă care poate antrena apariția unei gușe. Tratamentul tiroidian (vechiul tratament al lui Epstein cu proteine și extracte tiroidiene) aplicat sistematic în sindromul nefrotic a mascat acest semn, care este totuși cunoscut de mult timp. De când acest tratament s-a abandonat, semnul a apărut din nou.

În sindroamele nefrotice cu evoluție îndelungată, se poate instala un sindrom de malnutriție proteică (topirea maselor musculare, tulburări ale fanerelor, osteoporoză) agravat și de corticoterapia îndelungată.

Diagnosticul diferențial se face cu :

- Glomerulonefrita acută difuză forma edematoasă care însă prezintă hematurie, hipertensiune arterială, hiperazotemie, absența tulburărilor metabolismului lipidic, iar electroforeza arată o hipergamaglobulinemie și nu un deficit în gamaglobuline cum există în nefroză.

- Dintre glomerulonefrozele determinate de diverse toxice și agenți infecțioși la copil, va trebui să se elimine glomerulonefroza difterică, astăzi rară, precum și glomerulonefrozele din intoxicațiile cu plumb, bismut, săruri de aur, arsenic etc.

- Sindroamele nefrotice primitive trebuie diferențiate și de sindroamele nefrotice secundare din unele boli, și anume : nefropatia lupică, nefropatia diabetică (Kimmelstiel-Wilson),

amiloidoza renală, nefroza din purpura Henoch-Schönlein. În acestea, vom găsi alături de semnele renale și simptomele bolii respective.

Din cauza edemelor mari, diagnosticul diferențial al sindromului nefrotic va trebui să se facă și cu afecțiunile hidropigene de altă natură însoțite de edem: insuficiență cardiacă, edemele alergice, edemele carentiale, mixedem.

- Edemele din insuficiența cardiacă sînt cianotice și dure. Se adaugă în plus semnele centrale și periferice din insuficiența cardiacă.

- Edemele hepatice în care alături de edeme, găsim semnalată în anamneză o suferință hepatică veche, hepatomegalia, iar biologic o alterare funcțională a celulei hepatice.

- Edemele alergice în care se precizează în anamneză coexistența și a altor manifestări de tip alergic. Uneori se poate preciza și alergenul. Edemele sînt localizate la zona de răspuns, mai rar sînt generalizate.

- Edemele carentiale (prin hipoproteinemie) produse prin malnutriție sau maldigestie-malabsorbție, se însoțesc de examenul de urină normal (absența albuminuriei), iar lipemia și colesterolemia sînt normale.

- Mixedemul se caracterizează printr-o infiltrație generală și nu un veritabil edem; godeul se produce greu și numai la o presiune mare. Bolnavul are o constituție particulară și o întârziere în dezvoltarea psiho-motorie.

Forme clinice

Sindromul nefrotic poate îmbrăca următoarele forme clinice :

1. Sindromul nefrotic al nou născutului și al sugarului care apare în primele săptămîni și în primul an de viață (numit sindromul nefrotic infantil). Acesta cuprinde un grup heterogen de sindroame nefrotice primitive și secundare, congenitale sau nu, reunite printr-un singur element comun : apariția simptomatologiei clinico-biologice în primul an de viață. În cadrul sindromului nefrotic infantil se diferențiază următoarele forme principale :

- sindromul nefrotic congenital (de tip finlandez), foarte rar și de cauză necunoscută, probabil malformativă. Simptomele clinice și biologice apar din primele săptămâni de viață, și sînt foarte exprimate. Leziunile histopatologice caracteristice sînt reprezentate de dilatația microchistică a tubilor renali proximali, ceea ce a dus la denumirea de "maladie microchistică renală". Prognosticul este grav, evoluția este letală în 6 luni pînă la 1 an și moartea se produce prin insuficiență renală sau infecții intercurrente.

- sindromul nefrotic familial este de asemenea rar. Este o boală ereditară care cuprinde mai mulți membri din cadrul aceleiași familii. Are o frecvență mai mare la băieți. Are evoluție rapidă spre exitus în aproximativ 1 an. Anatomopatologic se constată o scleroză mezangială difuză.

- sindromul nefrotic pur al copilului sugar. Histologic prezintă leziuni glomerulare minime, ca și sindromul nefrotic pur al copilului mai mare; se întîlnește însă cu aceeași frecvență la ambele sexe și are un prognostic mai grav, unul din trei cazuri evoluind spre exitus prin insuficiență renală.

2. Sindromul nefrotic pur sau nefroza lipoidică (forma clasică) întîlnit la copiii între 2 și 6 ani, are o frecvență dublă la băieți.

3. Sindromul nefrotic impur (din cadrul glomerulonefritelor) are caracteristic faptul că la semnele clinice și biologice clasice se asociază hematuria, hipertensiunea arterială și uneori insuficiența renală.

4. Sindromul nefrotic cu insuficiență tubulară în care după mai mulți ani de existență a unui sindrom nefrotic pur, apar semne de insuficiență tubulară tradusă prin : hiperaminoacidurie, glicozurie, tulburări în rezorbția fosfaților, hipokaliemie cu hiperkaliurie, acidoză și consecința clinică a acestora; aceste tulburări clinice sînt : leziuni osoase, tulburări de creștere, tetanie și rahitism.

Odată cu semnele de atingere tubulară, afecțiunea se agravează treptat și apar semne de insuficiență renală.

Subliniind particularitățile sindromului nefrotic la copil menționăm că acesta se distinge de cel al adultului prin trei caractere :

- este aproape totdeauna primitiv și idiopatic, o cauză fiind precizată doar în 10 % din cazuri, în timp ce la adult sindromul nefrotic secundar reprezintă cel puțin 1/3 din cazuri;
- existența sindromului nefrotic congenital și familial cu evoluție rapidă spre exitus;
- existența aceluiași leziuni histologice ca și la adult, numai că frecvența tipurilor lezionale este diferită.

Sindromul nefrotic primitiv al copilului este reprezentat mai ales de două mari grupe : vechea "nefroză-lipoidică" și sindromul nefrotic din glomerulonefrita difuză.

După Royer și Habib, nefroza lipoidică reprezintă 90 % din cazurile de sindroame nefrotice primitive ale copilului; Se caracterizează printr-un sindrom clinic și biologic intens.

Din punct de vedere al evoluției, se pot distinge două varietăți : prima, cea mai frecventă, caracterizată printr-o proteinurie selectivă, lipsa hematuriei sau o hematurie discretă și tranzitorie, biopsia renală indicând leziuni glomerulare minime. Evoluția este obișnuit favorabilă sub tratament cortizonic. .

A doua varietate (aproximativ un sfert din cazuri) se caracterizează printr-o proteinurie neselectivă, hematurie intensă, prognostic grav, mergând adesea spre insuficiență renală. Biopsia renală arată de cele mai multe ori leziuni glomerulare focale. Aceste forme sînt corticorezistente, iar dintre imunosupresive, clorambucilul și ciclofosfamida pot duce, în unele cazuri la remisiuni complete.

În grupul sindroamelor nefrotice din glomerulonefritele difuze, în care leziunile histologice sînt glomerulare extramembranoase și proliferative cu diferite aspecte (endocapilare, membrano-proliferative, extracapilare, lobulare), sindromul nefrotic domină tabloul clinic, fără a fi prea intens, dar proteinuria este totdeauna neselectivă.

Sindroamele nefrotice cu leziuni glomerular-extramembranoase, descrise mai ales la adult, se întâlnesc mai rar la copil, mai ales la băieți. Prognosticul este rezervat, totuși mai favorabil decât la adult, putându-se obține ameliorări evidente sub terapia imunosupresivă.

În formele cu leziuni glomerulare membrano-proliferative și lobulare, debutul poate simula o glomerulonefrită acută cu insuficiență renală precoce, dar regresivă. Complementul seric, inclusiv beta-1 C globulina este scăzut. În ceea ce privește evoluția, o remisiune completă și durabilă se produce în 20 % din cazuri, dar fără dispariția leziunilor histologice (Habib). Cel mai adesea prognosticul este defavorabil, aproape o jumătate din cazuri ajungând la o insuficiență renală progresivă și ireversibilă.

Corticoterapia este ineficace. Acțiunea imunosupresivelor este inconstantă. Interesantă pare acțiunea heparinei care poate duce la ameliorări evidente dacă tratamentul se face precoce.

În grupul cu leziuni glomerulare endo și extracapilare există forme cu evoluție favorabilă și forma maligne în care sindromul nefrotic se asociază cu insuficiența renală, mortală în câteva luni.

Prognosticul sindromului nefrotic a variat în decursul timpului în funcție de tratamentul aplicat. După 5 ani de la debutul bolii situația era următoarea (Saxena) :

I. În era preantibiotică :

- mortalitate : 50 -60 % din cazuri;
- remisiune completă : 20 %;
- restul, ameliorări sau staționări.

II. În era antibioticelor

- mortalitate : 20 %;
- remisiune completă : 50 %;
- remisiuni parțiale : 30 %;

III. In era cortizonică :

- mortalitate : sub 10 %;
- vindecări : 2/3 din cazuri;
- restul, remisiuni parțiale sau neinfluențate.

Astăzi, se știe că prognosticul depinde de forma anatomo-clinică. Dacă ne referim la vechea "nefroză lipoidică", mortalitatea a ajuns la 7 %, iar în forma cu leziuni glomerulare minime chiar și mai mică, 1 - 2 % (Habib).

Importanța puncției biopsie renală pentru diagnostic și tratament

Fără a minimaliza importanța puncției biopsie în diagnosticul formei de boală și indicația terapeutică, este bine de menționat că foarte deseori putem bănui tipul histologic după unele date clinice și biologice.

Astfel, un sindrom nefrotic pur, fără hematurie, cu o proteinurie selectivă la un copil între 1 - 6 ani, maximum 8 ani, corespunde aproape sigur sindromului nefrotic cu leziuni minime, care are toate șansele să fie corticosensibil și să evolueze favorabil. Dacă pe parcurs se va constata o corticodependență sau corticorezistență, se va recurge obligator la biopsie renală.

Dacă vârsta copilului este mai mare, peste 8 ani și dimpotrivă de la început constatăm o hematurie importantă și durabilă, o hipertensiune arterială și o proteinurie neselectivă, trebuie să suspectăm leziuni glomerulare difuze și să facem de la început puncția biopsie.

Tratamentul sindromului nefrotic

Cu toate progresele realizate în ultimul deceniu în cunoașterea sindromului nefrotic, tratamentul acestuia este numai patogenetic, problemele esențiale privitoare la mecanismele etiopatogenice fiind încă obscure.

Excluzînd de la început formele secundare, tratamentul sindromului nefrotic primitiv cuprinde :

- a) regimul igienico-dietetic;
- b) tratamentul simptomatic-diuretic; antiinfecțios, antihipertensiv;

c) tratamentul patogenic - corticoterapia și chimioterapia imunosupresivă.

Deoarece există un procent de vindecări spontane circa 20 - 30 % din cazuri, Royer recomandă în acest sens temporizarea corticoterapiei cu 2 - 3 săptămâni.

a) Tratamentul igieno-dietetic

O deosebită importanță trebuie acordată regimului de viață al copilului cu sindrom nefrotic. În timpul puseului edematos și al recăderilor este necesar repausul la pat. În perioada de remisiune, copilul trebuie să ducă o viață pe cât posibil normală, chiar dacă continuă medicația. El trebuie să umble, să se joace, să-și continue școlarizarea, fie la domiciliu, fie chiar la școală dacă nu există epidemii care să contraindica acest lucru.

Boala fiind de lungă durată, este necesară o strinsă colaborare între medic și familia bolnavului, care trebuie prevenită asupra duratei bolii și a importanței infecțiilor intercurrente.

Regimul dietetic trebuie să fie variat și atrăgător. În cursul puseului edematos, alimentația va fi hiposodată, conținând 300 - 400 mg.Na în 24 ore. Ulterior, regimul alimentar va fi normosodat. Unii autori (Sonnenschein și Soyka) neagă utilitatea dietei hiposodate, chiar în plin puseu edematos. După ei, aportul de sare este necesar pentru a preveni accidentele legate de carența acesteia, cât și pentru a stimula apetitul, sarea fiind și un condiment. Totuși, în perioada edematoasă și cât bolnavul primește corticoterapie, regimul va fi hiposodat, dar de îndată ce este posibil, se va trece la un regim normosodat.

Aportul proteic va fi normal (2 - 2,5 gr./kg./zi) deoarece s-a constatat că regimurile hiperproteice preconizate în trecut nu cresc proteinemia, nici nu reduc catabolismul proteic. Regimul hiperproteic este însă indicat în stările de malnutriție, agravată și de corticoterapie. În aceste cazuri, malnutriția poate fi mai importantă decât boala de fond; în consecință, corticoterapia va fi întreruptă și se va administra un regim

bogat în calorii și proteine, concomitent cu administrarea intravenoasă de sânge, albumină umană sau hidrolizate proteice; de asemenea doze mari de potasiu, calciu, anabolizante.

Lipidele, pînă nu demult, proscrie în alimentația copilului nefrotic, nu au o contraindicație și se vor administra în cantitățile obișnuite, de 2 gr./kg.corp/zi.

Glucidele vor completa un aport caloric de 2500 - 3000 calorii în 24 ore, după vîrsta copilului.

Restrîngerea lichidelor este utilă numai la copiii cu edeme mari însoțite de hiponatremie.

O problemă importantă este și aceea a vaccinărilor care provoacă adesea recăderea sindromului nefrotic. În consecință, orice vaccinare la un copil nefrotic va fi amînată cel puțin 1 an după dispariția proteinuriei și întreruperea corticoterapiei.

b) Tratamentul simptomatic

Tratamentul diuretic. În producerea edemelor nefrotice intervin: hipoalbuminemia, hipovolemia, hiperaldosteronismul secundar și scăderea filtratului glomerular.

Pentru creșterea albuminemiei se recomandă "albumină umană săracă în sare" în perfuzie venoasă lentă, 50 gr./zi din soluție 25%. Efectele asupra albuminemiei și volemiei sînt favorabile dar trecătoare, căci pierderea urinară este rapidă.

Depleția de Na se obține prin regim hiposodat și prin diuretice. Acestea sînt indicate în perioada inițială înainte de începerea corticoterapiei, cît și în timpul tratamentului hormonal. Se recomandă mai ales spiro lactonă și hidroclorotiazida, administrate separat sau în asociere.

Spirolactona (aldactona), inhibitor competitiv al aldosteronului este indicată la bolnavii cu natriurii foarte scăzute (5 - 10 mEq/litru), mărturie a hiperaldosteronismului, inducînd obișnuit o diureză de Na și apă. Se administrează per os în doze crescînde de 15 - 20 - 25 mg./kg.corp/zi urmărindu-se greutatea bolnavului, volumul urinar și natriuria. Acțiunea diuretică se manifestă progresiv după 2 - 6 zile. Dacă răspunsul este favorabil, tratamentul va fi continuat 3 - 4 săptămîni. În cazul în care

nu remarcăm o creștere a volumului urinar, dar se constată o creștere moderată a natriuriei, de exemplu de la 10 la 20 mEq/zi, se continuă administrarea spiro lactoniei, asociind 3 zile pe săptămână hidroclorotiazidă (nefix sau esidrex) în doze de 1 - 2 mg./kg.corp/zi. Dacă sindromul nefrotic este însoțit inițial de o natriurie mai mare de 10 mEq/zi, se recomandă de la început administrarea concomitentă a hidroclorotiazidei. Este necesar și un aport suplimentar de K. Tratamentul diuretic duce aproape întotdeauna la diminuarea sau chiar dispariția edemelor, dar nu și a proteinuriei.

Este de remarcat că unii copii insensibili sau intoleranți la corticoterapie își recapătă sensibilitatea la această medicație după declanșarea diurezei prin spiro lactonă sau salidiuretice.

În ultimul timp sînt recomandate și două diuretice mai noi : furosemidul și acidul etacrinic - substanțe diferite ca structură chimică, dar cu acțiune identică, împiedicînd reabsorbția natriului la nivelul ansei lui Henle.

Furosemidul se dă în doze de 40 - 80 mg./zi și chiar mai mult, peste 200 mg./zi, iar acidul etacrinic 100 - 200 mg./zi. Acestea determină o diureză abundentă și rapidă, chiar în cazul unei insuficiențe renale cu azotemie moderată de 1 - 1,8 gr.%.

În unele cazuri, diureza se mai poate obține și osmotic prin perfuzii cu manitol 20 % în cantitate de 300 ml.

Utilizarea diureticelor implică o supraveghere atentă a greutății, a volumului urinar, a electroliților sanguini și a tensiunii arteriale, deoarece nu este lipsită de riscuri. Cel mai grav este apariția colapsului prin scăderea brutală a hipovolemiei. De aceea, este bine, atunci cînd în prealabil există o hipovolemie, cu edeme importante și hipoalbuminemie marcată, să facem înainte de tratamentul diuretic, - perfuzii de albumină umană sau hidrolizate proteice; acestea sînt cu atît mai indicate cu cît diureticele acționează incomplet în condiții de hipoproteinemie.

Tratamentul antiinfecțios a constituit prima și după unii cea mai prețioasă achiziție în terapeutică modernă a sindromului nefrotic. Apariția sulfamidelor și mai apoi a antibioticelor a redus considerabil mortalitatea prin infecții, în special pneumococice și streptococice.

Antibioticul de elecție rămâne penicilina sub formă de penicilină V sau benzatin-penicilina G 1.200.000 u.I. intramuscular la 2 - 3 săptămâni. Antibioticoterapia va fi menținută în tot timpul puseului edematos și al tratamentului cortizonic. Totuși, unii o recomandă numai atunci când bolnavul cu sindrom nefrotic face un episod infecțios. Se vor practica culturi faringiene și urinare repetate, precum și examene radiologice pulmonare, pentru a depista diverse infecții sau o eventuală tuberculoză redeșteptată.

Mai dificilă rămâne problema infecțiilor virale asupra cărora nu se poate acționa eficace. Folosirea gamaglobulinelor este adesea inutilă din cauza pierderii urinare. În perioadele de remisiune când eliminarea urinară de proteine a diminuat mult sau a dispărut, utilizarea gamaglobulinelor este indicată.

Tratamentul antihipertensiv. Hipertensiunea arterială secundară corticoterapiei, va fi influențată prin reducerea dozei de corticoizi, sau prin aplicarea schemei alternante de tratament. Se folosește reserpina în doză de 0,07 mg./kg.corp/zi sau hidralazină, în doză de 1 mg./kg.corp/zi.

c) Tratamentul patogenic

Corticoterapia. După o experiență de aproape 20 de ani s-a ajuns la schematizarea unor formule de tratament, preparatul cel mai eficace și cu cele mai puține efecte secundare fiind delta cortizonul (prednisonul) în doză de 2 -3 mg./kg.corp/zi sau 60 mg./m² de suprafață corporală.

Mecanismul de acțiune al cortizonului este doar parțial cunoscut : corectează permeabilitatea anormală a membranei bazale pentru proteine, scade hiperaldosteronismul secundar și produce o diureză sodică. În plus, cortizonul acționează și asupra meca-

nismelor imunologice pe care le inhibă.

Corticoterapia mult utilizată în trecut, are azi indicații mai limitate din cauza efectelor sale secundare (L.Turcanu).

Indicația certă a corticoterapiei o constituie sindroamele nefrotice cu glomeruli optic normali sau cu leziuni glomerulare minime (nefroza lipoidică).

În sindroamele nefrotice primitive cu leziuni glomerulare membranoase, extramembranoase sau proliferative, corticoterapia se va încerca cu prudență, în afara oricărui semn de insuficiență renală, azotemie sau hipertensiune arterială.

După Lagrue și colaboratorii, corticoterapia trebuie să fie precoce (în primele 6 luni de la debut), intensă și prelungită.

Corticoterapia se începe cu un tratament de atac (2,5 - 3 mg./kg.corp/zi prednison) continuat timp de 4 - 6 săptămâni, chiar dacă proteinuria și edemele dispar. În primele zile de tratament hormonal este posibil ca oliguria și edemele să se accentueze și tensiunea arterială să crească. Criza diuretică se produce cam în a 10-a zi de corticoterapie și uneori poate fi masivă, antrenând fenomene de deshidratare, colaps și hipokaliemie (care trebuie prevenită prin administrarea zilnică de KCl în doză de 2 - 3 gr./zi).

După tratamentul de atac, rezultatele obținute pot fi schematizate astfel :

- remisiune completă cu dispariția proteinuriei și a tuturor modificărilor biologice;
- remisiune practic completă, în afara persistenței unei proteinurii reziduale, ce nu depășește 1 gr./24 ore;
- remisiune parțială cu diminuarea proteinuriei, ridicarea albuminemiei, cifrele rămânând însă anormale;
- eșec total al corticoterapiei chiar dacă uneori edemele s-au micșorat și diureza a crescut ușor.

Tratamentul de întreținere. Tendința generală este de a continua tratamentul de atac cu un tratament de întreținere, discontinuu, după schema alternativă.

Sînt autori care consideră inutil tratamentul de întreținere în cazurile în care terapia de atac a dus la remisiune completă; după ei, bolnavii vor fi supravegheați îndeaproape și se va relua corticoterapia numai dacă apar semne de recădere.

Majoritatea autorilor sînt de acord că tratamentul de întreținere este necesar în toate cazurile. Doza inițială sau cea mai mică va fi prescrisă la 2 zile. Bolnavul va mai primi zilnic 2 - 3 gr.KCl, un gr.CaCl₂ și 5.000 u vitamină D-2, pentru a compensa deficitul în absorbția intestinală a calciului, obișnuit în cursul acestei boli. Durata tratamentului de întreținere este însă greu de stabilit; depinde de evoluția bolii și în medie va fi de 4 - 6 luni, nu prea lung, pentru a limita efectele secundare ale unei corticoterapii îndelungate (oprirea creșterii, osteoporoză, aspect cushingoid, hipertensiune arterială).

Tratamentul de întreținere după metoda intermitentă (3 zile de cortizon, 4 zile pauză) a dat rezultate mai puțin bune și a fost abandonat de majoritatea autorilor.

Recăderile pot fi declanșate de o infecție intercurrentă, de vaccinări, sau de reducerea dozei de cortizon (nefroze corticodependente). Recăderea implică reluarea tratamentului continuu pînă la o nouă remisiune.

Chimioterapia imunosupresivă este o achiziție mai nouă în terapia sindromului nefrotic. Se consideră că procesul autoimun, care întreține nefroza, este întrerupt prin acțiunea substanțelor alkilante sau antimetabolice. Această terapie este indicată în formele corticointolerante (hipertensiunea arterială, tulburări psihice), corticodependente sau corticorezistente, precum și în sindroamele nefrotice primitive cu leziuni de glomerulonefrită membranoasă, extramembranoasă sau proliferativă. Cu alte cuvinte, chimioterapia imunosupresivă își va afla indicația în formele în care corticoterapia este puțin sau de loc eficace.

Substanțele folosite pot fi împărțite în trei categorii :

1. Agenti alchilanti

- Ciclofosfamida (endoxanul) se administrează per os 2 mg./kg.corp/zi în doză unică, dimineața cu multă apă. Poate da alopecii severe, dar în general reversibile. Este considerat ca fiind cel mai eficace citostatic în sindromul nefrotic. Moon și O'Brien îl recomandă asociat cu prednison.

- Clorambucilul (cloraminofenul) se poate administra timp îndelungat fiind bine tolerat pe cale digestivă. Tratamentul de atac de 6 - 8 săptămâni cu doza de 0,2 mg./kg.corp/zi, este continuat de un tratament de întreținere de cel puțin 6 luni, cu doza de 0,1 mg./kg.corp/zi.

2. Agenti antimetabolici

Dintre aceștia sînt folosite mai ales antipurinele și anume : 6-mercaptopurina, 1 - 2 mg./kg.corp/zi și azatioprina sau imuranul 2,5 mg./kg.corp/zi care se pare că este cel mai puțin eficace (Abramowitz).

3. Substanțe diverse

Au fost citate ca avînd acțiune imunosupresivă : vincaleucoblastina, actinomicina D, acidul epsilon - amino caproic (EAC) ș.a.

Interesantă din punct de vedere fiziopatologic este și acțiunea heparinei, administrată în doze de 100-200 mg./zi; ar avea după Lagrue și Milliez - o acțiune favorabilă asupra proceselor imunologice responsabile de pierderile proteice de la nivelul membranei bazale. De asemenea are și o acțiune anticoagulantă, intervenind în procesele de coagulare intravasculară glomerulară. Este indicată în formele cu leziuni glomerulare proliferative cu depozite de fibrină în glomeruli.

Pentru administrarea medicamentelor imunosupresive, mai recent intrate în uz, nu există scheme precise.

Terapia imunosupresoare începe obișnuit cu un tratament de atac care va fi continuat pînă la obținerea unei leucopenii de 3.000 - 4.000/mm³ leucocite, după care doza va fi scăzută, continuîndu-se tratamentul cu o doză minimă leucopenizantă; se observă

o corelație între apariția efectului leucopenizant și al celui terapeutic, fără a putea afirma că este vorba de o legătură causală. Tratamentul de întreținere se va continua 4 - 6 - 8 luni, în funcție de evoluția bolii.

Majoritatea autorilor asociază imunosupresivele cu prednisonul în doze mici, 10 - 20 mg./zi. Se pot asocia și 2 imunosupresoare, ca de exemplu clorambucilul și 6-mercaptopurina.

Terapia imunosupresivă nu este lipsită de riscuri. În afară de efectul inhibant asupra măduvei hematopoietice, are o acțiune negativă și asupra gonadelor (la adulți s-au citat cazuri de sterilitate) și chiar un efect teratogen. De aceea se vor administra cu prudență și numai în cazurile absolut indicate.

În ultimul timp s-au obținut rezultate foarte bune în tratamentul sindromului nefrotic și cu indometacină. Se apreciază că 50 % din sindroamele nefrotice cu leziuni minime răspund favorabil la această terapie (L.Turcanu). Doza de atac este de 3 mg./kg.corp/zi, apoi se scade la 2,5 și 2 mg./kg.corp/zi timp de 3 - 6 - 12 - 18 luni în funcție de evoluția cazului. Poate fi asociată la nevoie și cu un imunosupresor.

În concluzie, progresele realizate în ultimii ani în tratamentul sindromului nefrotic, în special terapia anti-infecțioasă alături de cea patogenică, au dus la ameliorarea evidentă a prognosticului bolii, încât procentul mortalității care în trecut era de peste 50 %, a scăzut în prezent sub 10 %, iar în sindromul nefrotic cu leziuni minime, chiar sub 2 %.

REUMATISMUL ARTICULAR ACUT

(Reumatismul Bouillaud)

Reumatismul articular acut (R.A.A.) reprezintă o problemă importantă din patologia copilului mare datorită frecvenței bolii la această vîrstă și gravității complicațiilor cardiace.

Se știe că 50 % din decesele de la vîrsta adultă se datoresc bolilor cardio-vasculare, care de cele mai multe ori sînt urmarea unui reumatism din copilărie.

Este drept că în ultimii ani, în țările evolute, se constată o scădere a frecvenței și a gravității bolii reumatismale cu predominanța formelor minore de boală, dar în țările în curs de dezvoltare boala a păstrat incidența și gravitatea din trecut, continuînd să constituie o importantă problemă de sănătate publică.

Simptomatologia polimorfă a formelor actuale de boală reumatismală impune revizuirea criteriilor de diagnostic și precizarea mijloacelor de profilaxie și tratament a acestor forme noi, atipice, cu atît mai mult cu cît nu se poate prevedea încă potențialul lor evolutiv.

Denumirile bolii au variat în decursul timpului. În Franța boala era denumită în trecut - reumatism Bouillaud, ca un omagiu adus celui care a arătat dublul ei tropism pentru articulații și cord. În U.R.S.S. se utilizează denumirea de reumatism Sokolski, autorul care a contribuit la descrierea bolii. Literatura anglo-saxonă și germană utilizează termenul de febră reumatică, denumire care are meritul de a evoca o maladie generală, sistemică; dar febra, simptom foarte prețios prin precocitatea și sensibilitatea la corticoterapie, nu este specifică.

În dorința de a atrage atenția asupra riscului cardiac, unii autori au denumit boala, reumatism cardiac; acesta nu este însă decît un aspect al bolii și nu totdeauna prezent.

Atingerea cardiacă lipsește în unele cazuri, iar carditele au prognostic foarte variat.

În prezent, în Franța, boala este denumită reumatism acut, termen impropriu pentru formele abarticulare și pentru cele cu evoluție cronică.

Așadar, nici una din denumirile de mai sus nu reușește să definească multiplele aspecte ale bolii reumatismale. Ceea ce le conferă totuși unitate și autonomie este etiologia comună streptococică care trebuie să stea la baza concepției moderne despre boala reumatismală. De aceea astăzi, conform indicațiilor O.M.S., vechile denumiri au fost înlocuite cu aceea de boală poststreptococică sau sindrom inflamator poststreptococic, care poate îmbrăca aspecte clinice diferite, de la formele minore la forma clasică poliarticulară și la reumatismul cardiac evolutiv cu decompensare cardiacă. Termenul de sindrom poststreptococic are meritul de a sublinia etiologia streptococică fără de care nu există reumatism.

Etiologie

77. Etiologia bolii reumatismale implică existența factorului determinant, infecția streptococică dar și a unor factori favorizanți dintre care de o deosebită importanță este susceptibilitatea individuală pentru R.A.A., probabil determinată genetic; aceasta ne explică de ce nu toți copiii care fac o infecție streptococică fac și reumatism, ci numai 2 - 3 % din ei.

A. Factorul determinant

77. Rolul streptococului beta hemolitic din grupa A, ca factor determinant al bolii reumatismale a fost susținut pentru prima dată de Coburn în 1931, dar abia după 20 de ani, această ipoteză a fost acceptată de majoritatea autorilor.

Se cunosc astăzi peste 60 de tipuri de streptococi beta hemolitici diferite după proteina M. Se consideră că toate tipurile sînt reumatogene.

În structura streptococului intră 2 feluri de antigene: somatice (structurale) ce fac parte din corpul celulei bacteriene și difuzibile (solubile) componente extracelulare, ce pot părăsi celula și acționa la distanță.

Ag + somatice
difuzibile.

- polizaharidul C.
- proteina M.
- Ag 7.
- Ac. hialuronic

I. Antigenele somatice

1) Polizaharidul "C" din structura peretelui celular determină specificitate de grup; pe baza lui, Lancefield a diferențiat cele 15 grupe notate cu literele mari ale alfabetului de la A la O, la care s-au mai adăugat în ultimul timp încă trei grupe descoperite recent.

Din toate grupele Lancefield, grupa A este cea mai importantă pentru că 95 % din infecțiile streptococice la om sînt date de streptococii din această grupă și pentru că reumatismul articular acut apare numai după infecții cu streptococi din grupa A.

Rolul antigenic al polizaharidului C nu este încă lămurit.

2) Proteina "M" intră în structura peretelui celular. Determină specificitate de tip și este diferită pentru fiecare tip. Este decisivă pentru virulența microbului și determină producerea de anticorpi specifici pentru fiecare tip. Anticorpii antiproteină "M" apar la 30 - 60 zile de la infecția streptococică și pot persista în ser mai mulți ani; imunitatea pe care o determină este homotipică (nu încrucișată); se pot face atîtea infecții streptococice cîte tipuri de streptococ sînt; admițînd că toate cele peste 60 de tipuri sînt reumatogene, înțelegem de ce trebuie să facem profilaxia continuă a infecțiilor streptococice pentru prevenirea recidivelor în R.A.A.

3) Antigenul "T" este o proteină care nu are nici o legătură cu virulența germenului.

4) Acidul hialuronic - component al capsulei streptococului nu are rol patogen, dar apărînd antigenul "M" de acțiunea hialuronidazei protejează virulența microbului.

II. Antigenele difuzibile - sînt proteine cu acțiune toxică sau enzime ce acționează ca antigene.

1) Streptolizina "O" este o proteină cu proprietăți antigenice puternice, determinînd în proporție de 80 % apariția anticorpilor antistreptolizină "O" (A.S.L.O.). Determinarea titrului A.S.L.O. este o metodă valoroasă, pentru dovedirea unei infecții streptococice recente.

2) Streptolizina "S" - este o lipoproteină fără proprietăți antigenice.

3) Streptokinaza (fibrinolizina) este un activator al plasminogenului din sânge pe care îl transformă în plasmină; inhibă inflamația, ușurând răspândirea agentului patogen prin acțiunea sa fibrinolitică. Are proprietăți antigenice formând anticorpi antistreptokinază (A.S.K.).

4) Streptodornaza. Are proprietăți antigenice mai slabe decât streptokinaza; este frecvent crescută în infecțiile streptococice; are acțiune nefrotoxică.

5) Hialuronidaza - crește permeabilitatea tisulară; are proprietăți antigenice determinând formarea anticorpilor antistreptohialuronidază (A.S.H.).

Rolul acestor antigene în metabolismul germenului și în patogenia reumatismului nu este decât în parte cunoscut.

În sprijinul etiologiei streptococice a bolii reumatismale vin argumente clinice, epidemiologice, bacteriologice, imunologice, experimentale și terapeutice.

1. Clinic, s-a dovedit că boala streptococică apare la 1 - 3 săptămâni, după o angină streptococică; chiar când nu se semnalează prezența unei angine, aceasta a existat sub formă inaparentă clinic. Variațiile sezoniere ale bolii sînt legate de frecvența mai mare a infecțiilor streptococice în perioadele respective.

2. Epidemiologic, s-a observat că în colectivitățile de copii unde au fost epidemii de angină streptococică sau scarlatină urmează adevărate epidemii de R.A.A. Copiii indemni de R.A.A. fac boala în proporție de 2 - 3 %, iar foștii reumatici fac recidive în proporție de 30 - 50 %; aceasta pentru că boala apare numai la indivizii care au o susceptibilitate particulară pentru reumatism.

3. Bacteriologic și serologic, s-a evidențiat la unii bolnavi prezența streptococului beta hemolitic din grupa A în exudatul faringian, la debutul bolii. Dar, în majoritatea cazurilor când se declanșează puseul reumatismal, streptococul este dispărut din faringe; se pot pune însă în evidență în ser anti-

corpilor antistreptococici; antistreptolizinele "O", antistreptokinaza, antistreptodornaza, antidezoxiribonucleaza B, antistreptohialuronidaza etc.

4. Experimental - inocularea intravenoasă de culturi de streptococ la animalele de experiență, determină leziuni valvulare asemănătoare cu cele din endocardita reumatismală dar nu identice.

5. Terapeutic - frecvența bolii a scăzut acolo unde se face profilaxia primară prin tratamentul corect al anginelor streptococice cu penicilină; de asemenea, a scăzut frecvența recidivelor la bolnavii de reumatism care fac o profilaxie corectă a infecțiilor streptococice.

(78) B. Factorii favorizanti

1) Vîrsta - R.A.A. este o boală a copilăriei - 75 % din cazurile de boală reumatismală se întîlnesc între 5 - 15 ani; 15 % în adolescență și doar 10 % peste 25 ani. Mai mult chiar, boala are predilecție pentru anumite perioade ale copilăriei : astfel, reumatismul este excepțional pînă la 3 ani, foarte rar între 3 - 5 ani, se întîlnește între 5 - 7 ani, este frecvent între 7 - 10 ani, pentru a atinge maximum de frecvență între 10 - 15 ani.

Frecvența crescută a bolii la anumite vîrste ale copilăriei se explică astfel :

a) Boala reumatismală apare în urma sensibilizării organismului la infecția streptococică, ceea ce se produce cu timpul, prin infecții repetate; la o infecție streptococică, sugarul face stări septicemice, iar copilul mai mare manifestări alergice.

b) Frecvența maximă a bolii între 10 - 15 ani este determinată și de anumite particularități morfo-funcționale ale organismului copilului în creștere. Ea coincide cu maxima dezvoltare a sistemului limfo-ganglionar; astfel s-a constatat că frecvența amigdalitei cronice este de 4 ori mai mare la copii cu reumatism, decît la cei îndemni.

c) Faptul că boala are frecvența cea mai mare în perioada prepubertară și pubertară sugerează și intervenția unor factori endocrini (glandele suprarenale, hipofiza, glandele genitale, tiroida).

2) Sexul - boala este ceva mai frecventă la sexul feminin.

3) Climatul și anotimpul. Clasic se afirmă că boala reumatismală este mai frecventă în zonele temperate, fiind aproape absentă la poli și în țările calde. Totuși, cercetările din ultimul timp au arătat că răspândirea geografică a bolii s-a schimbat. Astfel, în trecut, Sarrouy sublinia raritatea reumatismului în Africa de nord, pentru ca în prezent să fie o boală frecventă în această regiune. Mozziconacci, în Franța, a arătat că reumatismul este mai frecvent nu în nordul țării, ci în sudul ei, unde industrializarea a dus la o densitate mai mare a populației, aceasta creștând condiții pentru apariția infecției streptococice. De asemenea, frecvența reumatismului este crescută și coexistă cu formele severe ale bolii, în țările în curs de dezvoltare din Africa, Asia, America centrală.

Anotimpul rece și umed favorizează infecțiile streptococice și deci și apariția reumatismului.

4) Condiții precare de igienă. Locuințele insalubre, umede, subalimentația, supraaglomerația scad rezistența la infecții în general și cresc receptivitatea la infecția streptococică și la boala reumatismală.

5) Factorul familial - rezistența sau susceptibilitatea față de infecția streptococică este foarte variabilă de la un subiect la altul - sînt familii în care incidența reumatismului este deosebit de ridicată de-a lungul mai multor generații și altele în care boala este aproape necunoscută. Frecvența mai mare a bolii în anumite familii poate fi legată de anumiți factori de mediu, dar poate fi incriminat și un factor genetic.

Patogenie

83) Deși azi se știe că streptococul beta hemolitic din grupa A este agentul cauzal al reumatismului articular acut, pa-

togenia bolii nu este încă binecunoscută. Nu se știe cum se ajunge de la infecția streptococică la boala reumatismală.

De cele mai multe ori, streptococul nu poate fi pus în evidență în faringe în momentul apariției bolii, iar hemo-culturile sînt negative. Nu se știe nici dacă diferitele anti-gene de structură ale streptococului pot determina leziuni reu-matismale; nu s-a dovedit acțiunea reumatogenă a nici uneia din-tre ele.

S-a sugerat că streptococul s-ar transforma într-o formă "L", invizibilă la microscop, ceea ce ar putea explica absența lui de la locul leziunilor. Dar se pare că streptococul nu intervine direct în producerea bolii, ci își exercită efec-tul nociv în mod indirect.

Frecvența crescută a bolii la copilul mare, ceea ce sugerează necesitatea expunerilor anterioare la infecția strep-tococică, timpul de latență care separă infecția streptococică de declanșarea bolii, localizarea mezenchimală a leziunilor, evocă un proces de sensibilizare a organismului, față de agresiu-nea streptococică și ne conduce spre viziunea unei boli imuno-infecto-alergice, de natură streptococică rezultată din conflic-tul antigenilor streptococici cu anticorpii specifici produși de organism în faza infecțioasă a bolii sau în cursul atinge-rilor streptococice anterioare. În favoarea acestei teorii vine și faptul că R.A.A. apare de preferință la subiecții ai căror anticorpi antistreptococici, au crescut foarte mult. Dar meca-nismul intim de producere al bolii nu este lămurit. S-a presu-pus că bolnavii reumatici hipersensibilizați la streptococ for-mează anticorpi față de acesta sau față de una din substanțele elaborate de microb care ar duce, într-un mod necunoscut, la R.A.A.

Unii cercetători consideră că antigenul streptococic fixat pe țesuturi determină ulterior o reacție antigen-anticorp care ar produce leziuni tisulare la locul fixării antigenului.

O altă supoziție ar fi aceea că substanțele streptoco-cice fac antigenice propriu țesut conjunctiv și miocardul, de-

terminând formarea de anticorpi față de aceste țesuturi.

În ultimul timp, se discută tot mai mult posibilitatea intervenției unor mecanisme imunologice în producerea bolii. Boala ar putea fi dezlănțuită sau cel puțin întreținută prin procese autoimune față de antigenii tisulari proprii. De altfel prezența anticorpilor anti-țesut cardiac este astăzi demonstrată.

În sprijinul patogeniei imunologice a reumatismului vin cercetările lui Kaplan, Halpern, Zabriskie și alții care au demonstrat existența unei asemănări între unii constituenți de suprafață ai streptococului beta hemolitic din grupa A și glicoproteinele de structură din țesutul cardiac, vase, articulații etc, datorită cărora anticorpii formați în organism la agresiunea streptococică reacționează și față de aceste țesuturi lezându-le; acești anticorpi au deci o acțiune încrucișată care a fost demonstrată și experimental.

Se presupune că ar exista, de exemplu, o antigenitate încrucișată între polizaharidul C și unele glicoproteine de structură ale țesutului conjunctiv cardiac, iar anticorpii anti-polizaharid C pot reacționa cu țesutul conjunctiv profund mai ales la nivelul valvulelor determinând lezarea acestora.

Titrul anticorpilor antipolizaharid C este crescut în infecțiile streptococice. Dacă această creștere persistă, este o dovadă că boala se complică cu o atingere valvulară. Anticorpii pot fi crescuți și după ani de zile, fără să existe o reușită.

Streptococul este așadar capabil să declanșeze procese autoimune care pot întreține boala la un moment dat, chiar în afara infecției streptococice. Se pune totuși întrebarea dacă acești anticorpi cu acțiune încrucișată pot genera leziunile cardiace, adică dacă sînt patogeni, sau reprezintă doar răspunsul organismului la un complex imunologic activ din granulomul constituit printr-un alt mecanism.

În concluzie, patogenia bolii reumatismale nu este complet lămurită, se află încă în faza ipotezelor.

Pînă acum unele particularități ale bolii nu au putut fi explicate, ca de exemplu de ce unii fac boala pe cînd alții nu, sau de ce manifestările inflamatorii sînt întotdeauna curabile la nivelul articulațiilor și dimpotrivă aproape întotdeauna definitive la nivelul cordului, (Debré).

Anatomie patologică

Leziunea histologică fundamentală a procesului reumatic este nodul (granulomul) Aschoff care se poate găsi oriunde este țesut mezenchimal, dar mai ales la cord (endocard, miocard, pericard), capsule articulare, sinoviale, peretele vaselor, musculatură striată, piele.

Se descriu trei stadii de evoluție ale leziunilor reumatismale :

- Stadiul exudativ degenerativ (de degenerescență fibrinoidă a fibrelor de collagen și a substanței fundamentale). Fibrele de collagen sînt scindate în fibrile și acestea sînt disociate prin lichidul de edem. Acest stadiu corespunde fazei acute a bolii.

- Stadiul proliferativ-granulomatos ; apare la 3 - 6 săptămîni de la debutul bolii. Este stadiul de constituire a nodulului Aschoff, care prezintă o zonă centrală de degenerescență fibrinoidă, înconjurată de o masă fibrino-leucocitară în care există : fibroblaste, plasmocite, cîteva polinucleare și o celulă gigantă cu 5 - 12 nuclei cu citoplasma bazofilă, rezultată din transformarea histiocitelor. Ea poartă numele de cariosthiocit (Köttgen).

În raport cu localizarea nodulilor se dezvoltă un proces exudativ și proliferativ, de exemplu în miocard, valvule, țesut conjunctiv subcutanat, sau exclusiv exudativ, în pericard, pleură, capsula articulară.

- Stadiul de scleroză. Treptat componenta celulară se reduce, celulele trec într-o formă alungită, fibrocitară și se formează cicatricea reumatismală.

Evoluția procesului de la debut pînă la cicatrizare durează aproximativ un an, deci mult mai mult decît durata crizei (Klinge).

Leziunile anatomo-patologice determinate de procesul reumatic pot fi cardiace și extracardiace.

La nivelul cordului sînt afectate cele trei tunici cu frecvența cea mai mare endocardul parietal și valvular. Evoluția leziunilor edematoase și verucoase valvulare se face către rezorbție sau cicatrizare cu constituirea unor stenoze, insuficiențe sau stenoze cu insuficiențe valvulare (mitrale sau aortice). Cel mai frecvent, este prinsă mitrala în procent de 86%, urmează valvula aortică - 55%, tricuspidă în procent de 19,6%; pulmonara foarte rar, doar în procent de 1%.

Leziuni ale altor țesuturi și organe sînt :

1. Leziuni articulare - care constau în :

- hiperemia sinovialei și edem ;
- noduli Meynet localizați pe tecile tendinoase, aponevroze, periost, sînt foarte rari astăzi, aproape necunoscute.

2. Leziuni pulmonare - sub forma unui pulmon mărit de volum, cu consistență crescută, cu pereții alveolari îngroșați, sau pleurezii exsudative cu lichid sero-citrin.

3. Leziuni renale - constau în acumulări interstițiale de limfocite, plasmocite și polinucleare și se manifestă frecvent prin hematurie microscopică.

4. Leziunile musculaturii scheletice - localizate la nivelul țesutului conjunctiv muscular sau la nivelul fibrei musculare (nu este încă precizat sediul lor exact).

Toate aceste leziuni regresează sub influența corticoterapiei, cînd sînt prinse în stadiul exsudativ, mai puțin însă cele de la nivelul cordului, unde au tendința să se organizeze în formațiuni granulomatoase realizînd nodulii Aschoff și constituind astfel leziuni valvulare definitive. Nu este încă lămurită cauza acestei evoluții diferențiate a leziunilor: cele cardiace cel mai adesea definitive, în timp ce cele extracardiace dispar fără urmă.

Simptomele atacului acut

Perioada de debut. Clasic, atacul reumatismal acut

este precedat de o angină (în 50-80% din cazuri/. Perioada latentă, între infecția faringiană și atacul acut variază între 0-35 zile, media fiind 2 săptămâni. Nu toți bolnavii însă prezintă un istoric clar de faringită, dar chiar în cazurile în care acest istoric lipsește, a existat o infecție amigdaliană inaparentă clinic.

Uneori debutul bolii reumatismale este infecțios, cu ascensiuni febrile mari iar mai rar debutul este gastrointestinal cu dureri abdominale, diaree, vărsături, constipație. Durerile abdominale sînt uneori atît de vii încît sugerează un abdomen acut și copiii ajung pe masa de operație; în zilele următoare, apar însă semnele caracteristice ale bolii care prezizează diagnosticul.

Perioada de stare cuprinde : manifestări articulare, manifestări generale, manifestări cutanate și manifestări viscerale.

79. 1. Manifestările articulare reprezintă simptomul cel mai frecvent care aduce bolnavul la medic. Cel puțin 2/3 din copiii bolnavi prezintă o atingere articulară majoră sau minoră în timpul atacului inițial de R.A.A. Forma clasică a bolii este poliartrita caracterizată prin dureri articulare vii, localizate în general la articulațiile mari, genunchi și glezne, mai rar la articulațiile șoldului, cotului, pumnului. Articulațiile sînt tumefiate, roșii, dureroase și prezintă căldură locală. Aceste modificări sînt fugace, trecînd de la o articulație la alta. Uneori atingerea este mono sau oligoarticulară. Astăzi sînt mai frecvente formele monoarticulare decît cele poliarticulare. Mai rar pot fi atinse și articulațiile mici (mîini, picioare, coloana vertebrală). Durerile sînt foarte vii, ducînd la impotență funcțională. Prinderea unei articulații durează 3-4 zile. Concomitent bolnavul are și febră. Manifestările articulare retrocedează fără urme.

Nu întodeauna boala reumatică ia aspectul clasic al unei poliartrite acute febrile. Uneori durerile articulare sînt discrete, nu se întovărășesc de tumefacții sau chiar lipsesc.

19

2. Manifestările generale

Bolnavii sînt palizi, au faciesul toxic, transpiră abundent, au oligurie, albuminurie, uneori epistaxis. Febra este de $38-39^{\circ}\text{C}$. După cîteva zile chiar și fără tratament, febra scade, dureri articulare diminuează și în aparență boala pare vindecată. Mai rar curba termică oscilează și apar noi atacuri reumatismale.

19

3. Manifestările cutanate

a) Eritemul inelar (Leiner-Lehndorf) sau marginat (Besnier), este un semn major de boală, dar astăzi se întâlnește rar. Apare ca niște macule a căror centru devine palid, rămînînd sub formă inelară de culoare roz-pal sau arămie. Inelele pot fi complete, incomplete sau ovalare. Elementele apar pe torace, rădăcina membrelor, partea superioară a abdomenului; niciodată nu apar pe față. Au un caracter fugace, dispar de la o zi la alta, uneori de la o oră la alta. Pot apare în orice moment al bolii, chiar după stabilizare. Nu au semnificație de evolutivitate și nici de gravitate.

b) Nodulii Meynet sînt de asemenea rari. În trecut se întâlneau în 10% din cazuri. Se manifestă ca niște mici nodozități (cît un bob de linte), duri, indolori, localizați subcutanat, pă fața de extensie a unor articulații (coate, genunchi, pumni, regiunea occipitală, apofizele spinose ale vertebrelor dorso-lombare). Apar de cele mai multe ori tardiv în raport cu debutul bolii (la cîteva săptămîni sau luni), și întotdeauna în cardită; au o semnificație severă, indicînd un reumatism grav, în evoluție.

4. Manifestările viscerale

Gravitatea bolii reumatismale este dată de atingerile viscerale și în special de cele cardiace. Prinderea cardiacă este cu atît mai gravă și mai frecventă cu cît copilul este mai mic.

În timp ce la adult prinderea cordului în cursul bolii reumatismale se întâlnește într-un procent de 30-40% din cazuri, la copil se întâlnește în 70-80% din cazuri, atît în formele tipice, cît și în formele atipice de boală.

Prinderea cordului are loc în a 7-a-a 10-a zi de boală, dar uneori mai devreme sau mai târziu, după 3-4 săptămâni și chiar mai mult. Riscul prinderii cardiace nu este același pentru toți, pare să fie predestinat și se manifestă de la început (Mozziconacci și Fidelle). Absența carditei după primul puseu este un argument solid pentru a prevedea că șansa de a face o cardită la al doilea puseu este foarte redusă. Uneori după o recădere, un suflu apărut la primul puseu și care părea să dispară sub tratament, reapare și chiar se intensifică. Trebuie subliniată absența corelației dintre semnele cardiace și articulare. De cele mai multe ori în cardita severă semnele articulare lipsesc sau apar cu întârziere. În aceste cazuri denumirea de R.A.A. este improprie. Lipsa "simptomului semnal" articular explică dificultatea de a stabili debutul acestor cardite de unde și întârzierea diagnosticului și tratamentului lor.

Este important să se diferențieze noțiunea de cardită de cea de cardiopatie. Cardita reprezintă atingerea cardiacă din timpul puseului acut, în timp ce cardiopatia semnifică sechelele cardiace, semnele cardiace care persistă (Isorni și Chevallier).

Din punct de vedere clinic, leziunile cardiace pot fi benigne și grave.

În formele benigne pot fi prinse cele trei tunică ale cordului - endocardul, miocardul, pericardul.

Atingerea endocardului este tradusă prin prezența suflurilor valvulare și asurzirea zgomotelor cardiace. În faza acută a bolii cea mai frecventă este atingerea valvulei mitrale, apoi a valvulelor aortice. Recunoașterea unui suflu sistolic mitral sau diastolic aortic este ușoară; dar se poate trece uneori peste un discret suflu sistolic sau diastolic când cordul este tahicardic. Suflul diastolic de insuficiență aortică este adesea absent în perioada inițială (o insuficiență aortică mută) și apare mai târziu după constituirea leziunii cicatriceale valvulare sau după ce cordul s-a liniștit. Un suflu diastolic apical care traduce o stenoză mitrală este rar întâl-

nită la copil, deoarece acesta se constituie în 2-3 ani și chiar mai mult. Un suflu sistolic discret localizat la vîrf necesită o ascultație atentă pentru a nu se pune abuziv diagnosticul de atingere cardiacă pe un suflu sistolic anorganic, funcțional, foarte frecvent întîlnit la copil (25% din cazuri).

Suflurile anorganice "inocente" sînt puțin intense, au caracter muzical, sînt situate pe marginea stîngă a sternului și nu iradiază.

Leziunile valvei mitrale retrocedază în proporție de 50%, iar cele aortice în proporție de 20%.

Atingerea miocardică este foarte greu de depistat pentru că nici semnele ascultatorii (tahicardie, ritm în trei timpi, asurzirea zgomotelor cardiace), nici semnele electrice (microvoltaj, modificări ale repolarizării), nici creșterea volumului cardiac, evidențiată la un examen radiologic, nu sînt specifice.

Fidelle afirmă că "miocardita post-streptococică nu are o expresie clinică care să-i fie specifică". Prinderea miocardică este foarte frecventă (94% din cazuri, după Maslov).

Atingerea pericardică-izolată nu reprezintă un element de gravitate în afară de cazul cînd un revărsat voluminos sau chiar mai puțin important, dar rapid constituit și sub tensiune, antrenează o decompensare cardiacă prin compresiunea cordului. De remarcat că pericardita reumatismală recidivează frecvent chiar și în absența infecției streptococice.

Diagnosticul unei pericardite izolate este ușor și se bazează pe :

- durerea toracică sau scapulară intensificată de inspirul forțat ;
- frecătura pericardică sistolo-diastolică localizată foarte adesea la marginea inferioară stîngă a sternului ;
- radiologic, cord de formă triunghiulară (în carență) cu lărgirea pediculului vascular ; de asemenea creșterea volumului cardiac cu lipsa pulsațiilor marginale ;
- tulburări difuze de repolarizare ventriculară, realizînd un aspect, mai rar și anume o supradenivelare ST concor-

dantă în toate derivațiile, aspect ce este caracteristic.

Uneori diagnosticul de pericardită se pune cu dificultate, fie că este vorba de un tablou clinic mai discret, sau dimpotrivă se asociază și alte leziuni cardiace. În acest caz prognosticul pericarditei depinde de leziunea pe care o acompaniază sau care îi urmează.

Diminuarea rapidă a unei cardiomegalii sub corticoterapie este un excelent argument în favoarea originii ei pericardice.

Uneori diferențierea unei pericardite de o miocardită este destul de dificilă.

În formele grave de atingere cardiacă leziunile organice sînt nete. Se ascultă sufluri intense de stenoză mitrală, insuficiență mitrală și insuficiență aortică, sufluri caracteristice leziunilor duble mitrale și aortice ; se constată modificarea siluetei cordului care poate fi parțială (cuprinzînd doar anumite arcuri) sau globală. Pe aceste leziuni apar frecvent complicații :

- decompensările inflamatorii sau mecanice, acestea din urmă avînd un prognostic mai grav ;

- tulburările de ritm - fibrilație auriculară, ce are un prognostic sever, mai ales pentru bolnavii cu boală mitrală ;

- complicații trombo-embolice mai frecvente la cei ce au o fibrilație auriculară ;

- grefa microbiană ce poate apare și pe leziuni de cardită mai puțin severe.

Carditele grave se evidențiază dintr-o dată, printr-un tablou de decompensare cu cord mare și semne de atingere valvulară, fără modificări articulare dar cu alterarea stării generale (debut abarticlar).

Viteza de sedimentare normală sau puțin accelerată. În aceste cazuri, constituie o dificultate pentru diferențierea unei decompensări inflamatorii de una mecanică.

De o valoare deosebită pentru diagnosticul acestor decompensări inflamatorii, este prezența proteinei C reactive

(C.R.P.) în timp ce VSH-ul este normal

Dar formele cardiace grave, cât și complicațiile lor sînt mult mai puțin frecvente în prezent.

Tulburările de conducere atrio-ventriculară întîlnite frecvent în cursul bolii reumatismale, nu trebuiesc considerate ca semne de atingere cardiacă și nu sînt incluse în cadrul carditelor. Nu influențează prognosticul îndepărtat al bolii reumatismale. Sînt secundare infecției streptococice, dar nu sînt patognomonice, pentru că se pot întîlni în cele mai multe boli infecțioase și chiar la persoanele sănătoase în procent de 25%.

Alungirea spațiului P.R. (bloc A-V gradul I) este foarte frecventă în R.A.A. (30-40% din cazuri). Valoarea maximă a intervalului P.R. la copil este de 18/100 sec. la un ritm inferior a 90 pulsații pe minut și de 16/100 sec. la un ritm de 90-130 pulsații pe minut. Obişnuit dispare sub tratament; cînd persistă se datoreşte unui proces cicatricial care atinge electiv sistemul de conducere; după alții s-ar datora unei activități vagale mărite.

Perioadele Luciani-Wenckebach, ritmurile jonctionale accelerate cu sau fără disociație atrio-ventriculară (bloc A-V gradul II) au aceeași semnificație, fiind foarte evocatoare pentru diagnosticul de R.A.A.

Blocul atrio-ventricular de gradul III sau disociația atrio-ventriculară completă este foarte rar întîlnit în cadrul maladiei reumatismale.

Elemente de apreciere a severității atingerii cardiace și a evolutivității sale.

- Volumul cardiac - este un element major în aprecierea gravității unei cardiopatii. O cardiomegalie trebuie să fie interpretată în contextul evoluției sale viitoare. Ea poate să aibă o origine inflamatorie (pericardită, miocardită) sau mecanică.

- Existența unei insuficiente cardiace ce poate fi inflamatorie sau pur mecanică. O insuficiență cardiacă persistentă după faza acută este un element pejorativ și totdeauna de cauză mecanică.

- Intensitatea suflurilor este puțin semnificativă. Atingerea mitro-aortică a cărei regurgitație este importantă, este un element pejorativ. Leziunile valvulare aortice preocupă totdeauna mai mult decât leziunile mitrale, fiind mai grave, chiar dacă este prezent numai un ușor suflu diastolic. În cazul insuficienței aortice prăbușirea minimei arteriale, este un element de gravitate.

- Semnele electrice care evidențiază hipertrofia, dilatația cavităților cardiace, sînt un element ce impun supravegherea bolii, utile pentru diagnostic dar infidele în ceea ce privește prognosticul.

În concluzie problema bolii reumatismale, preocupă mai ales prin marea frecvență a leziunilor cardiace, prin caracterul lor progresiv ce comportă un risc de agravare cu fiecare puseu evolutiv.

Alte manifestări viscerale în cadrul bolii reumatismale sînt:

- Manifestările renale, reduse la albuminurie și hematurie microscopică. Glomerulonefrita difuză acută este foarte rară în cursul R.A.A. (1% din cazuri după Fiedberg). În aceste foarte rare cazuri se admite că infecția cu un streptococ nefritogen produce simultan glomerulonefrita și R.A.A. Dar asocierea nefritei cu R.A.A. impune diagnosticul diferențial cu o periarterită nodoasă sau cu L.E.D.

- Manifestări pleuro-pulmonare; pleurezia reumatismală (Laségue) este rară; lichidul pleural este sero-fibrinos în cantitate redusă. Pneumonia reumatismală este de asemenea rară.

- Hepatita reumatismală semnalată prima dată de către Lutembacher.

- Pancreatita reumatismală, responsabilă se pare de durerile abdominale vii de la debutul bolii.

- Tiroidita reumatismală.

- Manifestările neurologice: reumatismul cerebral, este o stare encefalitică foarte gravă. Se întâlnește foarte rar. Mai frecventă este choreea Sydenham (choreea minor).

Forme clinice și criterii actuale de diagnostic

80

Conceptia clasică a reumatismului articular acut face azi loc, după modificările considerabile ale frecvenței și gravității bolii apărută în ultimii ani, concepției noi a sindroamelor poststreptococice. Criteriile lui Jones (1944) modificate de Rutstein (1955) folosite în trecut pentru delimitarea formelor de reumatism nu mai corespund condițiilor actuale de diagnostic.

Tabel I

Criteriile lui Jones (1944) modificate de Rutstein (1955)

=====	
Criterii majore	Criterii minore
=====	
- Poliartrita	- Artralгии
- Cardita: - suflu sistolic apical cu caracter organic	- Febră
- suflu mezodiastolic apical	- V.S.H. accelerat
- suflu diastolic de insuficiență aortică	- Prezența C.R.P.
- mărirea progresivă a umbrei cordului	- Alungirea spațiului P.R.
- pericardită cu revărsat	- Leucocitoză
- insuficiență cardiacă	- Evidențierea infecției streptococice recente
- Chorea	- R.A.A. în antecedente
- Eritem marginat (inelar) Leiner	
- Nodulii Meynet	
=====	

De exemplu, în criteriile majore intră eritemul marginat și nodulii Meynet care sînt astăzi de importanță neglijabilă datorită rarității lor, în timp ce, monoartrita nu figurează printre ele, deși se întâlnește frecvent, la fel ca și poliartrita febrilă. În schimb, unul din criteriile minore și anume dovada infecției streptococice recente, este indis-

pensabilă pentru diagnosticul formelor clinice actuale de R.A.A. De aceea Stollerman și colab. în 1965 propun revizuirea criteriilor de diagnostic ale R.A.A. stabilite de Jones și Rutstein, considerînd dovada infecției streptococice recente un element absolut necesar pentru diagnostic, nici într-un caz nu un semn minor.

Tabel II

Criteriile lui Jones (1944) modificate de Rutstein (1955)
și revizuite de Stollerman (1965)

=====		
I. Semne majore	II. Semne minore	III. Relevarea unei infecții streptococice recente
- Cardită	- Febră	- Creșterea semnifica-
- Poliartrită	- Artralгии	tivă a titrului an-
- Choree	- Alungirea spațiului	ticorpilor anti-
- Eritem	P.R.	streptococici
M marginat	- V.S.H. accelerat	- Prezența streptoco-
- Nodulii	- Leucocitoză	cului hemolitic grup
Meynet	- C.R.P. pozitiv	A
	- Antecedente perso-	- Scarlatina recentă
	nale de R.A.A. sau	
	cardiopatie post-	
	streptococică	
=====		

Această revizuire a răspuns unei necesități practice, pentru că formele actuale de R.A.A. nu pot fi recunoscute decât dacă sînt autentificate prin argumentul serologic, creșterea titrului ASLO; azi nu se poate concepe un diagnostic de R.A.A. cu un examen serologic reumatismal normal (Mozziconacci, Fidelle).

Pe baza acestor criterii reumatismul poate fi clasificat în:

- reumatism definit (sindrom poststreptococic major) cînd diagnosticul se bazează pe două semne majore sau pe un semn major și două semne minore;

reumatism. definit = $2M = 1M + 2m$.

- reumatism probabil (sindrom post-streptococic minor) cînd diagnosticul se bazează doar pe semne minore (4 semne minore) din care unul obligatoriu trebuie să fie dovada infecției streptococice și altul accelerarea V.S.H.-ului în jur de 30-40 mm/h.

- cazurile care întrunesc mai puțin de 4 criterii minore se încadrează în așa zisul reumatism posibil (Jones și Rutstein).

Sindromul poststreptococic major și sindromul poststreptococic minor, îmbracă la rîndul lor mai multe forme clinice:

I. Sindrom poststreptococic major:

1. mono-poliartrita;
2. cardita;
3. coreea.

II. Sindrom poststreptococic minor:

1. poliartrita febrilă;
2. tulburări de conducere;
3. stare febrilă prelungită după o angină streptococică.

I.1. Mono-poliartritele - sînt formele cel mai ușor de diagnosticat și pentru acest fapt și cele mai frecvente. Prin definiție, această formă de boală se manifestă prin mono sau poliartralgie fugace (însoțite sau nu de stare febrilă) și nu se însoțesc de atingere cardiacă. Cedează rapid sub corticoterapie (V.S.H. ajunge la normal în mai puțin de 15 zile). Recidivele sînt rare sub profilaxie bine condusă și ~~nu~~ recidivează rămîn tot articulare. Cînd apare o leziune cardiacă la al II-lea puseu, probabil că leziunea a existat de la primul puseu, dar a fost discretă încît n-a fost decelată.

2. Cardita. Se descriu mai multe forme în raport cu gravitatea leziunii cardiace:

- cardite ușoare - intensitatea suflurilor este redusă;
- nu sînt semne periferice de insuficiență aortică;

- umbra cordului este normală;
- majoritatea retrocedează sub tratament;
- cardite moderate:
 - suflurile de insuficiență mitrală sau insuficiență aortică sînt evidente;
 - cordul are însă dimensiuni normale.
- cardite potential severe:
 - sufluri foarte intense de insuficiență mitrală, insuficiență aortică sau sufluri caracteristice leziunilor duble de insuficiență mitro-aortică și boala mitrală;
 - volumul cardiac este la limita superioară a normalului;
 - cardita se poate agrava oricînd;
- cardite severe:
 - sufluri evidente caracteristice leziunilor valvulare duble;
 - cordul net mărit de volum își păstrează dimensiunile mari și după cura terapeutică; este vorba de o cardiopatie gravă care se poate decompensa oricînd.

Această clasificare (Hayem și Donnève) este luată azi în considerație pentru stabilirea unei terapii diferențiate.

3. Coreea

Coreea, forma nervoasă a bolii reumatismale, se caracterizează prin apariția de mișcări involuntare, instabilitate emoțională și fasciculații musculare.

Cunoscută mult timp sub numele de „dansul lui Saint Guy” a fost individualizată clinic de Sydenham (1685). Legătura cu reumatismul a fost susținută în 1868 de Roger și totuși pînă în 1950 numeroși autori considerau că există două tipuri de coree la copil:

- coreea reumatică, mărturie fiind manifestările cardiace concomitente;
- coreea izolată sau coreea pură numită încă și en-

cefalitică, fără nici un semn inflamator sau de infecție streptococică.

Studii ale lui Taranta și Stollerman au permis să se facă legătura tuturor formelor de coree manifeste la copil cu R.A.A., demonstrând că este vorba de manifestări tardive ale bolii, care apar adesea după mai multe săptămâni sau luni de la infecția streptococică faringiană inițială ; așa se explică numărul mic de cazuri la care se poate găsi infecția streptococică inițială, absența semnelor inflamatorii și negativitatea testelor de evidențiere a infecției streptococice. Excepțional coreea coexistă cu manifestări articulare evidente, dar anamneza poate releva existența unor artralгии în antecedente ; uneori se însoțește de semne incontestabile de cardită.

Astăzi, orice coree a copilului este considerată de natură reumatismală.

Coreea atinge în special perioada celei de a doua copilării între 7 și 14 ani, cu un vîrf în jurul vîrstei de 8 ani. Este rară după pubertate și în afara recurențelor din timpul sarcinii este excepțională la vîrsta adultă.

Fetele sînt mai frecvent atinse de boală decît băieții, fenomen care nu și-a găsit încă explicația.

În ansamblu, cel mai mare număr de cazuri s-a înregistrat primăvara, la fel ca și frecvența în general a bolii reumatismale.

Recăderile sînt relativ frecvente, uneori anuale (de obicei primăvara).

Coreea poate fi clasificată în :

- coree simptom, cînd este asociată la o cardită sau monoliartrită ;
- coreea izolată, dar inflamatorie, cînd este singura manifestare majoră a bolii și se întovărășește de un V.S.H. accelerat ;
- coreea pură, cînd este singura manifestare, dar lipsesc semnele inflamatorii, doar titrul A.S.L.O. poate fi mărit ca și în formele precedente.

Apartenența reumatismală a coreei și frecvența seche-

lelor cardiace implică consecințe importante, în ceea ce privește conduita terapeutică și profilactică a acestei forme de reumatism.

II. Sindroamele poststreptococice minore sînt astăzi tot mai frecvente și se caracterizează prin absența semnelor majore. Diagnosticul lor se bazează pe asocierea a două semne minore cu dovada infecției streptococice (titrul A.S.L.O. crescut) și cu V.S.H. accelerat. Semnificația lor nu este clară. Poate că sînt mai frecvent diagnosticate ca în trecut, datorită practicării V.S.H.-ului și a titrului A.S.L.O. la cea mai mică suspiciune de R.A.A. sau poate sînt forme degradate ale bolii ; această atenuare a simptomatologiei bolii ar fi consecința unei regresii spontane a ei, sau rezultatul terapiei hormono-salicilice și antibiotice larg răspîndite. Nu se poate răspunde încă la aceste întrebări și nici nu se poate prevedea potențialul lor evolutiv. Caracterul silențios le apropie de formele torpide și abarticulare ale carditelor severe. Totuși nu se poate spune pînă în prezent că în absența tratamentului ele vor evolua spre o cardită sau spre o monopoliartrită.

Sindroamele poststreptococice minore se pot prezenta sub mai multe forme :

1. Forma cea mai frecventă este poliartrita febrilă. Se manifestă prin dureri articulare, fără semne inflamatorii locale, însoțite de febră moderată cu V.S.H. ușor accelerat și cu antecedente streptococice (titrul A.S.L.O. crescut). Existența antecedentelor streptococice este absolut necesară pentru diagnostic, pentru că un tablou asemănător poate fi realizat de diverse alte afecțiuni și în primul rînd de lupusul eritematos diseminat și de reumatismul poliarticular cronic al copilului.

2. Tulburările de conducere survin în decursul tuturor formelor de sindrom post-streptococic (deci și în cadrul sindromului poststreptococic major). Ele nu trebuie considerate ca un indiciu al atingerii cardiace, sînt doar tulburări funcționale care dispar în urma tratamentului.

Cele mai frecvente sînt :

- a) alungirea spațiului P.R. ;
- b) perioadele Luciani-Wenckebach ;
- c) ritmuri joncționale accelerate cu sau fără disociație atrio-ventriculară.

3. Persistența semnelor inflamatorii în cursul unei angine streptococice este forma cea mai degradată a sindromului poststreptococic minor și anume persistența unei stări subfebrile și accelerarea V.S.H.-ului, în absența unui focar de infecție cronic (amigdalian, sinusul sau dentar).

Examenale de laborator

Examenale de laborator sînt necesare în R.A.A. pentru precizarea diagnosticului și pentru urmărirea evoluției bolii. Datele de laborator nefiind patognomonice, trebuie totdeauna interpretate în contextul clinic al bolii reumatismale.

Numeroasele examene de laborator practicate astăzi în R.A.A. pot fi grupate în două categorii :

- teste specifice - mărturie a infecției streptococice ;
- teste nespecifice, inflamatorii ce evidențiază procesul inflamator reumatismal.

1. Testele nespecifice, inflamatorii sînt :

a. Viteza de sedimentare a hematiilor (V.S.H.) este de regulă crescută în puseul acut, atingînd valori foarte mari de 100-140-160 mm/o oră. În formele minore sau atipice V.S.H.-ul crește mai puțin (30-40 mm/o oră). De asemenea, arată valori nu prea ridicate sau chiar normale în decompensările cardiace și se accelerează sub tratament, ceea ce impune repetarea testului pentru a nu trage concluzii pripite asupra naturii mecanice a decompensării cardiace. Normalizarea V.S.H.-ului se realizează în 3-4 săptămîni în absența tratamentului și în 8-10 zile sub corticoterapie.

Deși nespecific, este totuși un test indispensabil pentru precizarea diagnosticului de boală reumatismală și urmărirea evolutivității procesului inflamator.

b. Fibrinemia - crește în puseul acut pînă la 8-10 g%. Se normalizează mai repede ca V.S.H.-ul și nu poate fi utilizată ca test de evolutivitate.

c. Proteinograma - evidențiază în puseul acut o creștere a α_1 și α_2 -globulinelor, iar în formele prelungite și a gamaglobulinelor. Aceste modificări sînt mai persistente decît accelerarea V.S.H.-ului și oglindesc mai bine evoluția procesului inflamator.

d. Glicoproteinele serice sînt crescute. Se pot determina glicoproteinele totale sau unele fracțiuni ca haptoglobina, glicozamina, mucoproteinele etc. Creșterea lor se datorește depolimerizării substanței fundamentale a țesutului collagen. În puseul acut mucoproteinele pot ajunge la valori de peste 100 mg% (normal 50-60 mg%). Creșterea glicoproteinelor este persistentă, normalizarea lor făcîndu-se mai greu decît cea a V.S.H.-ului. Valorile întrec normalul în 50% din cazuri, chiar la 4-5 luni după puseul acut. (Hurmuzache E. și colab.).

e. Dozarea proteinei C reactive (C.R.P.). În mod normal această proteină nu se găsește în organism, dar apare rapid în cursul puseului inflamator acut, chiar înainte V.S.H. și dispare tot atît de rapid. Este important că C.R.P. nu este influențată de anumite stări patologice care accelerează VSH (anemiile) și de decompensarea cardiacă care diminuează V.S.H.-ul. Într-o decompensare cardiacă inflamatorie poate fi singurul semn inflamator pozitiv. Creșterea C.R.P. este paralelă cu severitatea atacului acut. Ea este suprimată de tratamentul steroid sau salicilic și reapare dacă terapia este oprită prea devreme sau dozele reduse prea rapid. *→ durată*

f. Hemograma - evidențiază o discretă leucocitoză cu tendință la polknucleoză. De asemenea se constată uneori și o anemie.

g. Medulograma relevă existența unei plasmocitoze și limfocitoze (Bernheim și Mouriquand) și a unei anomalii în distribuția fierului intramedular.

2. Teste specifice vin să dovedească infecția streptococică, existentă întotdeauna în cadrul bolii reumatismale. Prezența streptococului hemolitic în culturile din exsudatul faringian este rară la debutul atacului acut. În schimb, pot fi evidențiați anticorpii antispreptococici. Se pot cerceta

diferiți anticorpi antistreptococici, dar în mod curent se dozează antistreptolizina "O" (A.S.L.O.) care este crescută în puseul acut în 80-85% din cazuri. Valorile ce trec de 200-300 unități/ml se consideră a fi patologice. La debutul atacului acut titrul A.S.L.O. poate fi scăzut, dar crește în cursul bolii, ajungând la valoarea maximă de 2500 u/ml către a 5-6-a săptămână; persistă crescut în timpul celei de a doua luni, pentru ca la sfârșitul lunii a 3-a să fie din nou în limite normale. Uneori scăderea este mai rapidă sub tratamentul cu antibiotice.

Trebuie subliniat faptul că nu există un raport direct între variațiile titrului A.S.L.O. și gravitatea bolii.

82 Diagnosticul diferențial. Când criteriile lui Jones sînt îndeplinite, diagnosticul pozitiv este ușor, dar astăzi sînt mai frecvente formele critice de boală care pun probleme de diagnostic diferențial; acestea se fac în funcție de forma de boală:

I. Pentru formele cu debut infecțios cu febră mare, observate mai ales la copii de vîrstă mică, trebuie să se excludă starea febrilă determinată de o gripă, faringo-amigdalită, septicemie, febră tifoidă etc.

II. În formele articulare diagnosticul diferențial se impune cu următoarele afecțiuni:

1. Artrita infecțioasă ce apare la orice vîrstă, dar cu predilecție la sugar la care R.A.A. este foarte rar, aproape inexistent. Se însoțește de toate semnele inflamatorii dar tumefacția și durerea sînt foarte importante și evoluează cu o febră de tip supurativ. Atingerea pericardică supurată poate simula o pericardită, reumatismală de însoțire, dar puncția articulară și examenul radiologic precizează diagnosticul.

2. Reumatismul poliarticular cronic. În aceste cazuri tumefacția este mai persistentă, mai puțin dureroasă, însoțită de un V.S.H. crescut, dar în general cu un A.S.L.O. nemodificat. Cordul de obicei nu este prins, artralgiile sînt poliarticulare și mai puțin sensibile la corticoiziri și salicilați.

3. Boala Still, (forma sistemică a reumatismului cronic infantil) debutează la 4-7 ani (vîrstă la care reumatismul acut nu este prea frecvent), cu febră, artralгии, adenopatii, splenomegalie, anemie. Alături de articulațiile mari (genunchi, cot), sînt prinse și articulațiile mici intervertebrale (ceea ce este excepțional în R.A.A.) și articulațiile mici ale degetelor mîinii. Atingerile articulare sînt simetrice. Se observă în același timp și atrofii musculare însemnate. Nu prinde cordul și nu modifică titrul A.S.L.O.

4. Purpura reumatoidă (Henoch-Schönlein) se pretează uneori la confuzii cu R.A.A., datorită manifestărilor articulare, dar celelalte simptome asociate: purpura cutanată localizată cu predominanță la membrele inferioare și durerile abdominale precizează diagnosticul.

5. Leucemia acută sau reticulozele acute, la debutul lor, pot simula un R.A.A. prin durerile articulare ce o însoțesc, sufiul sistolic anemic și starea febrilă. Hemograma și în special mielograma precizează diagnosticul.

6. Lupusul eritematos diseminat (L.E.D.) manifestat prin febră, artralгии, V.S.H. accelerat, dar prezintă și erupții cutanate, alte manifestări viscerale (renale, hepatice), leucopenie, A.S.L.O. normal și prezența celulelor lupice.

7. Osteomielita. Dureea nu este chiar articulară, febra este de supurație, există leucocitoză cu polinucleoză, titrul A.S.L.O. normal.

8. Poliomielita se manifestă prin dureri ale membrilor inferioare și febră, dar durerile sînt musculare.

III. Manifestări viscerale. Durerile abdominale violente întîlnite uneori la debutul atacului acut pot simula o apendicită acută, bolnavul ajungînd chiar pe masa de operație.

IV. Diagnosticul diferențial al formelor de R.A.A. cu prindere cardiacă:

1. Cea mai frecventă cauză de eroare este reprezentată de sufiurile funcționale interpretate ca reumatismale, (sufiuri de insuficiență mitrală). Sufiurile funcționale sînt sufiuri sistolice discrete ce se ascultă pe marginea stîngă a sternului, fără să depășească vîrful și cu caracter de muzicalitate.

Absența celorlalte semne de R.A.A. permit diagnosticul diferențial.

2. Un suflu sistolic intens în spațiul II intercostal stîng poate semnifica cel mai adesea o cardiopatie congenitală (defect septal interventricular). Analiza minuțioasă a semnelor cardiace, intensitatea suflului alături de celelalte semne asociate, nu lasă loc îndoielii.

3. Miocarditele virale. Pot fi de asemenea supuse unor confuzii de diagnostic cu miocarditele reumatismale. Apar mai adesea la sugar, vîrstă la care R.A.A. este absent; dar pot fi întîlnite la orice vîrstă. În aceste cazuri semnele clinice și de laborator de reumatism lipsesc.

4. Pericardita apare foarte rar în afara manifestărilor articulare; cînd există totuși izolată trebuie diferențiată de pericardita din boala Still din L.E.D. și de pericardita tuberculoasă sau virală.

5. Manifestările cutanate (eritemul inelar Leiner) trebuie diferențiate de erupțiile medicamentoase sau din unele boli infecțioase.

6. O infecție intercurrentă la un reumatic (faringo-amigdalita, pneumopatia interstițială) trebuie diferențiată de un nou puseu acut reumatismal.

7. Endocardita lentă malignă se poate instala cu febră, stare infecțioasă, anemie și poate mima un nou puseu dar în mod obișnuit, apare după mai mulți ani de la debutul bolii reumatismale.

Prognosticul și evoluția bolii reumatismale sînt în funcție de mai mulți factori și anume:

- de forma de boală reumatismală și în special de leziunile cardiace;
- de vîrsta copilului, cu cît copilul este mai mic, cu atît formele de boală sînt mai severe: sînt de obicei forme cardiace abarticulare, greu de diagnosticat, recidivele sînt mai frecvente, determinînd cardite severe;
- de repetarea puseelor reumatismale care sînt cu atît mai frecvente cu cît bolnavul este mai aproape de primul atac acut;

- Cardită ușoară la primul puseu se agravează la următoarele pusee;

- bolnavii care au făcut primul puseu sub formă articulară (aproximativ 50% din totalitatea cazurilor de boală) vor prezenta aceeași formă și în cadrul recidivelor. Când la al doilea sau al treilea atac apar semne de stingere cardiacă, înseamnă că ele au existat de la început dar nu au fost diagnosticate;

- prezența unor leziuni cardiace reziduale crește șansa recidivelor;

- de asemenea, recidivele sînt mai frecvente în forma nevroasă a bolii (coree).

Prognosticul cel mai sever îl au bolnavii cu cardite severe, care au ajuns la insuficiență cardiacă și tulburări de ritm (fibrilație auriculară). Un copil cu o cardiopatie reumatismală decompensată, decedează de cele mai multe ori pînă la vîrsta de adolescent.

Tratament

Cu toate progresele realizate în ultimile decenii, cunoașterea bolii reumatismale, problema etiopatogeniei fiind neelucidată nu se poate vorbi de un tratament specific.

Tratamentul R.A.A. are un dublu scop: curativ și profilactic.

I. Tratamentul curativ - este de fapt profilactico-curativ pentru că prin tratarea corectă a primului puseu acut se face și profilaxia recidivelor. Tratamentul este diferit după forma bolii:

- (86)
- tratamentul puseului acut ;
 - tratamentul fazei de convalecență;
 - tratamentul în stadiul de post criză.
- În puseul acut se recomandă un tratament igienodietetic și unul medicamentos.

1. Tratamentul igienodietetic

Orice bolnav cu reumatism în puseu acut trebuie internat în spital. Repausul la pat va fi în formele articulare de boală pînă la scăderea febrei, dispariția tumefacțiilor și scăderea V.S.H.-ului, ceea ce realizează destul de rapid sub o te-

rapie corectă. În formele cardiace, repausul la pat va fi în funcție de severitatea leziunilor cordului.

Regimul alimentar va fi desensibilizant, desodat, hiperproteic, hipoglucidic, hipolipidic, bogat în vitamine și săruri de K.

2. Tratamentul medicamentos - urmărește două obiective: eradicarea infecției streptococice și stingerea procesului inflamator.

a) Tratamentul antiinfecțios se face cu penicilină G. care se administrează în doze de 800.000-1.000.000 u/zi, timp de 10 zile la începutul puseului acut. După aceasta se va face profilaxia noilor infecții streptococice cu moldamin sau penicilină V.

b) Tratamentul antiinflamator se poate face cu preparate salicilice sau cortizonice.

- Medicamente salicilice. Germain Sée, în 1877 a introdus salicilatul de Na. în tratamentul reumatismului acut, care a rămas mult timp singura medicație eficientă în această boală, astăzi însă părăsită, datorită dificultăților de administrare (din trei în trei ore), intoleranțe gastrice și accidentelor de intoxicație salicilică.

Dintre medicamentele salicilice, astăzi se utilizează aspirina (acidul acetil salicilic) în doză de 8-10 ctg/Kg. corp/zi. Este un salicilat retard, putându-se administra din 6 în 6 ore pentru a menține o salicilemie corespunzătoare de 300 mg. la litru.

Acțiunea sa antiinflamatorie este mai redusă decât a cortizonului, dar efectele nocive asupra mucoasei gastrice sînt tot atît de intense ca și ale cortizonului, de aceea în ultimul timp se folosește mai puțin (Fidelle). Se administrează mai ales în formele minore de boală.

- Medicația cortizonică

Corticoterapia este net superioară saliciloterapiei. Asociația corticoidi-salicilați nu se mai recomandă astăzi. (Fidelle).

Corticoterapia trebuie să îndeplinească anumite condiții pentru ca eficacitatea sa să fie maximă:

- să fie administrată cât mai precoce, chiar din primele zile de boală, statistica arătând că atunci când tratamentul este instituit în primele 10 zile, prinderea cordului se produce în procent de 20% iar după 10 zile în procent de 80% (Massel);

- cortizonul trebuie să fie administrat în doză suficientă, în medie 2 mg. delta cortizon (supercortil)/Kg. corp/zi, fără să se depășească 70 miligrame/zi la copii de vîrstă și greutate mai mare.

- Tratamentul va fi cât mai susținut și prelungit în funcție de forma de boală; durata medie va fi de 8-10 săptămîni în formele articulare și de 12-14 săptămîni în formele cardiace.

- Pentru a diminua efectele secundare ale unei corticoterapii prelungite, după 4-6 săptămîni de tratament continuu, se va trece la un tratament discontinuu, administrat la 2 zile.

- Tratamentul trebuie să fie cât mai individualizat în funcție de forma de boală, vîrsta și greutatea bolnavului și de gravitatea leziunilor cardiace.

O schemă de tratament bine individualizată, care ține seama de criteriile mai sus menționate este schema lui Gruson și Fidelle, care recomandă următoarele:

- În formele articulare, corticoterapia va dura 8 săptămîni; 4 săptămîni continuu și 4 săptămîni discontinuu; doza este de 2 mg supercortil/kg corp/zi + 10 mg pentru copii cu greutate mai mică de 30 kg. După o săptămînă, doza se scade treptat cu 5 mg/săptămînă. Pentru copii cu greutate mai mare de 30 kg se administrează 2 mg/kg corp/zi, fără să se depășească 70 mg/zi. Începînd din a 5-a săptămînă de tratament se instituie tratamentul discontinuu, administrîndu-se doza la care s-a ajuns în acel moment de 3 ori pe săptămînă. Cînd tratamentul e continuu, doza pe zi se împarte în trei prize: la orele 8, 12, 16, pentru a se respecta secreția nocturnă a corticosuprarenalei. În tratamentul discontinuu, se administrează toată doza pentru o zi într-o singură priză dimineața.

- În carditele ușoare, tratamentul va dura 10 săptămîni (6 săptămîni tratament continuu și 4 săptămîni discontinuu).

- În carditele moderate cu sufluri evidente, dar fără leziuni duble și cu cord în limite normale, Tratamentul va fi de

12 săptămîni (6 - 8 săptămîni continuu, restul discontinuu).

- In carditele potențial severe cu leziuni valvulare duble, dar cu volumul cordului la limita superioară a normalului, tratamentul va fi de 12 săptămîni (8 săptămîni continuu și apoi discontinuu).

- In carditele severe în care cordul este mărit de volum, tratamentul va fi de 14 săptămîni (8 săptămîni continuu și 6 săptămîni discontinuu).

- Insuficiența aortică se va trata ca o cardită potențial severă.

- Pericardite izolate se tratează ca o cardită ușoară.

- Coreea presupune tratament cortizonic modelat în funcție de atingerea cardiacă asociată, importantă fiind pentru evoluția bolii utilizarea unor doze forte de atac.

- Sindromul poststreptococic minor se tratează ca o mono-poliartrită.

Accidentele și incidentele corticoterapiei sînt :

- aspectul cushingoid;
- hipertensiunea arterială;
- ulcer gastric;
- excitație psihică;
- oprirea creșterii staturale;
- osteoporoza.

De obicei acestea nu apar, pentru că durata tratamentului cortizonic în R.A.A. este totuși scurtă.

In ceea ce privește medicația salicilică, se pot înregistra fenomene de :

- intoleranță (vertije, vărsături, epistaxis, arsuri în epigastru);
- intoxicație salicilică (acidoză respiratorie, agitație, comă).

In perioada de convalescență, bolnavul poate fi externat și dispenserizat la domiciliu, sau de preferat să fie internat într-un sanatoriu de convalescenți reumatici, mai ales dacă a prezentat forma cardiacă de boală, dacă nu are condiții corespunzătoare la domiciliu și dacă școala este la distanță mare de

casă.

În perioada de convalescență bolnavul trebuie urmărit prin examene clinice și biologice repetate și trebuie să facă profilaxia recidivelor.

85 81. II. Tratamentul profilactic cuprinde profilaxia primului atac și profilaxia recidivelor la foștii reumatici, care urmărește :

- evitarea noilor infecții streptococice printr-o acoperire antibiotică continuă;

- tratarea imediată și pe o perioadă suficientă a infecțiilor căilor aeriene superioare, survenite chiar sub profilaxie;

- prevenirea riscului unei bacteriemii, în momentul unor intervenții sau manevre chirurgicale (amigdalectomii, extracții dentare, chirurgie bucală, chirurgie genito-urinară etc.).

85 1. Profilaxia primară urmărește prevenirea bolii reumatismale prin tratarea corectă a oricărei angine streptococice. Evidențierea streptococului în exudatul faringian este dificilă și nu se poate realiza oriunde. De aceea, este de preferat, ca orice angină la copiii expuși bolii reumatismale, să fie considerată streptococică și tratată ca atare.

Medicamentul de elecție este penicilina. Se administrează penicilină G în doză de 800.000 u - 1.000.000 u/zi, timp de 10 zile sau cel puțin 5 zile, continuat apoi cu penicilina V sau injecție de moldamin 600.000 u.

Eritromicina se folosește la cei cu fenomene de sensibilizare la penicilină.

Profilaxia primară a redus frecvența R-A.A. de la 2 - 3 % la 0,2 %, dar nu a putut eradica boala deoarece există un număr important de infecții streptococice inaparente clinic (25 - 50 %) care totuși pot declanșa boala.

În perioada post-anginoasă, copiii vor fi urmăriți pentru surprinderea eventualelor semne premonitorii de boală, iar cei potențial reumatici vor fi chiar profilactizați pe o perioadă scurtă de timp (până la normalizarea titrului ASLO).

Perspectivă vaccinării

Problema vaccinării antistreptococice s-a pus atât pentru prevenirea primară a bolii reumatismale cât și pentru prevenirea recidivelor, cu atât mai mult cu cât profilaxia cu penicilină la foștii reumatici nu previne total recidivele și în plus, este destul de dificil de realizat o profilaxie atât de îndelungată.

S-au întrevăzut numeroase dificultăți, având în vedere, în primul rând specificitatea de tip a germenului; cunoscându-se astăzi peste 60 tipuri, ar fi fost necesar să se realizeze un vaccin care să conțină toate tipurile, ceea ce este practic imposibil. Cel vaccinat ar trebui să aibă anticorpi contra proteinei M, a fiecărui tip de streptococ. Posibilitatea unui real progres în privința vaccinării antistreptococice nu se va realiza decât atunci când se va putea spune cu precizie care este antigenul care determină modificările existente în cadrul bolii reumatismale. În prezent este posibil să se prepare vaccinul contra unui anumit tip sau a câtorva tipuri de streptococ, însă rezultatele nu au fost cele așteptate. Ele nu numai că nu au prevenit boala reumatismală, ci se pare că au provocat-o chiar. Astfel, Massel, a vaccinat 21 de copii contra streptococului de tip 3 și a raportat rezultate descurajante, pentru că ulterior, cu ocazia unei epidemii cu streptococ tip 18, trei din cei vaccinați au făcut reumatism. Acest procent crescut contrastează cu cele 5 cazuri de R.A.A. din 447 de copii infectați cu streptococ 18, din care nu au fost vaccinați. Explicația constă în patogenia încă neclară a bolii, care consideră că este posibil ca infecții streptococice anterioare puseului acut să sensibilizeze organismul și cu ocazia unei noi agresiuni a germenului, răspunsul imunitar să fie modificat, ducând la declanșarea bolii. La fel și vaccinul ar putea modifica răspunsul imunitar al organismului și la o nouă infecție streptococică să declanșeze boala reumatismală.

2. Profilaxia noilor infecții streptococice la foștii reumatici se impune datorită marii tendințe la recidive a bolii, mai ales în primii trei ani după puseu, în special în formele cardiace și în coree. La foștii bolnavi netratați recidivele apar în 30- 50 % din cazuri.

Profilaxia recidivelor se poate efectua cu următoarele preparate de penicilină retard :

- Moldamin, flacoane de 600.000 u care se administrează intramuscular, odată pe săptămână sau flacoane de 1.200.000 u odată la 10 - 12 zile;

- Extencilline Specia (Franța), flacoane de 600.000 u care se administrează odată la 2 săptămâni, sau flacoane de 1.200.000 u odată la 3 - 4 săptămâni;

- Bicilline, Tardocilline, Wyeth (Anglia).

Se poate face profilaxia infecțiilor streptococice și cu peniciline per orale ca penicilina V în doză de 400.000 u - 800.000 u /zi, Oratren Bayer (R.F.G.) sau Oracilin. Preparatele injectabile, a căror administrare se face sub control medical, dau rezultate mai bune decât acele per orale, a căror administrare deseori nu este corectă. Tratamentul injectabil are însă inconvenientul că poate duce la sensibilizări în special la bolnavii cu cardiopatii grave, care au primit o profilaxie îndelungată. Accidentele de intoleranță debutează brusc, la câteva minute după injecție și se manifestă prin : paloare, tahicardie, respirație superficială, prăbușirea T.A. (colaps prin șoc anafilactic). Aceste accidente sînt în general rare.

În caz de alergie la penicilină se folosește eritromicina în doză de 25 mg./kg.corp/zi sau se trece la profilaxia de comandă. Bolnavul este urmărit și se administrează antibiotice numai fiind face o infecție acută.

Durata profilaxiei depinde de forma de boală :

- în forma articulară va fi de cel puțin 5 ani, dar se va prelungi pînă la pubertate sau chiar adolescență dacă copilul a făcut puseul acut la o vîrstă mică (și deci prezintă un risc crescut pentru infecții streptococice); profilaxia va dura cît

timp copilul sau adolescentul se află într-o colectivitate și este expus infecțiilor streptococice;

- în formele cardio-articulare se va face profilaxia până la adolescență sau chiar toată viața dacă este o cardiopatie gravă;

- în sindromul poststreptococic minor, profilaxia cu penicilină V va dura un an sau bolnavul va fi doar urmărit și se vor administra antibiotice numai când face o infecție acută.

Balneofizioterapia face parte dintre mijloacele nespecifice de combatere a bolii reumatismale și a intrat mai târziu în arsenalul terapeutic al reumatismului infantil. Nu previne recidivele direct, dar modifică reactivitatea organismului mărindu-i rezistența la infecții.

Se recomandă balneofizioterapia în climat marin, numai în anumite forme de boală și anume : în formele articulare, în carditele ușoare (insuficiențele mitrale stabilizate) și în formele minore de boală. Este contraindicată balneofizioterapia în insuficiența aortică și în carditele cu leziuni duble sau la copii care au avut decompensări cardiace în antecedente.

Tratamentul balnear se aplică în faza de acalmie a bolii la cel puțin un an după atacul acut, testele inflamatorii trebuind să fie normale.

Beneficiază de balneofizioterapie în climat marin și copiii potențial reumatici cu angine repetate în antecedente.

Tratamentul balnear mărește rezistența organismului la infecții, inclusiv la infecția streptococică și restabilește răspunsul imunologic modificat, din cursul bolii reumatismale.

În timpul tratamentului balnear se va continua tratamentul de prevenire a infecțiilor streptococice cu moldamin sau penicilină V.

În concluzie, după trecerea în revistă a tratamentului profilactic și curativ al bolii reumatismale, se poate înțelege de ce R.A.A. constituie încă un pericol pentru colectivități și anume :

- pentru că multe din infecțiile streptococice (aproximativ 50 % sînt latente) scapă deci observației clinice, dar produc boala (R.A.A.) la indivizii susceptibili;

- pentru că există forme de reumatism greu de diagnosticat (forme atipice) care nu se tratează la timp;

- pentru că reumatismul odată declanșat nu are o terapie specifică, cortizonul și aspirina suprimînd numai într-o oarecare măsură procesul inflamator.



REUMATISMUL INFLAMATOR CRONIC (ARTRITA REUMATOIDA)

Reumatismul inflamator cronic (R.I.C) sau artrita reumatoidă (A.R.) reprezintă o afecțiune a țesutului conjunctiv, cu manifestări predominante la nivelul aparatului locomotor; este o polisinovită cronică neupurativă a articulațiilor în special a extremităților, fenomenele inflamatorii fiind frecvent simetrice, persistente, centripete, ducând în timp la deformări și anchiloze. Boala prezintă exacerbări și remisiuni și este progresiv evolutivă.

Artrita reumatoidă face parte din boli de collagen sau de "imunitate complexă", fiind descrisă alături de lupusul eritematos diseminat, dermatomiozită, sclerodermie, vascularite sistematizate.

Artrita reumatoidă a devenit o problemă de actualitate în patologia infantilă datorită unor aspecte particulare ca : frecvența tot mai mare; criterii de diagnostic insuficiente, prognostic relativ rezervat. Ea reprezintă cea mai importantă boală cronică progresiv evolutivă, la vârsta copilăriei.

Nomenclatura. Ca și în cazul reumatismului articular acut din cauza lipsei unor criterii bine conturate pentru definirea nosologică, boala nu are o denumire unitară.

În Franța, este numită poliartrită cronică evolutivă (P.C.E.); în Germania și Elveția - poliartrită cronică. Literatura anglo-saxonă o denumește artrită reumatoidă juvenilă (adjectivul "reumatoid" semnificând asemănarea doar până la un punct cu reumatismul articular acut); se mai numește reumatism inflamator cronic. În U.R.S.S. se utilizează termenul de artrită reumatoidă nespecifică.

Frecvența bolii este în creștere în ultimii 20 de ani în diferite țări ale lumii, ca de altfel și gravitatea ei. Copiii ar reprezenta 4 - 7 % din toate cazurile de reumatism inflamator cronic în Germania și țările nordice. În S.U.A. frecvența bolii la copiii sub 15 ani este de 3⁰/0000, în Anglia de 3,6⁰/0000.

Artrita reumatoidă a copilului ca și a adultului este rareori mortală. Chiar mortalitatea mare pe care o dădea în trecut boala Still a scăzut în prezent sub influența corticoterapiei și a antibioterapiei. În schimb, artrita reumatoidă dă un procent mare de invaliditate când nu se obține oprirea evoluției bolii în fazele inițiale; de aceea reumatismul inflamator cronic constituie o boală cu un profund și important caracter social.

Clasificare. Din punct de vedere clinic, boala prezintă un polimorfism marcat, alături de formele infantile acute, zgomotoase, cu reacții violente, cu caracter pseudoseptic (boala Still), întâlnindu-se forme cu mers torpid, insidios, care seamănă cu poliartrita reumatoidă a adultului.

În Franța există tendința de a dezmembra reumatismul inflamator cronic în cel puțin două entități :

- o formă cu debut acut, care apare la copiii mici, în general sub 6 - 7 ani, denumită boala Still;

- o formă cu debut lent, cu mers progresiv, care este poliartrita cronică anchilozantă și deformantă.

Dar, în aproximativ 20 % din cazuri nu este posibilă o încadrare bine definită în una din aceste entități, ele aparținând formelor clinice de trecere. De asemenea sînt aduse în discuție uneori forme cu localizare mono sau oligoarticulară sau spondil-artrita anchilopoietică.

Uneori, boala Still poate avea un debut supraacut, pseudosepticemic; aceasta ar reprezenta a treia entitate clinică - sindromul Wissler-Fanconi sau subsepsis alergica.

După Mozziconacci, poliartrita inflamatorie a copilului se prezintă în 45 % din cazuri sub forma sistemică (boala Still), în 15 % din cazuri, ca formă progresiv anchilozantă și deformantă, în 40 % din cazuri, ca formă mono sau oligoarticulară.

Dar pentru că în evoluție toate aceste forme duc la deformări și anchiloze, majoritatea autorilor consideră că este vorba de una și aceeași boală cu expresii clinice diferite, legate de vîrsta la care apare, dar cu semne biologice, imunologice și anatomo-patologice identice. În acest sens autorii americani le înglobează în termenul de "artrită reumatoidă". În Anglia ter-

menul de "boală Still" este utilizat nu pentru a face o entitate distinctă, ci doar pentru a omagia numele celui care a descris importanța manifestărilor sistemice de însoțire.

Etiopatogenie

Dacă reumatismul articular acut este o boală poststreptococică cu evoluție autolimitată, artrita reumatoidă este o boală în care nu se poate face nici o legătură certă cu un agent patogen și care are o evoluție indefinită, ce nu se limitează de la sine. Evoluează, întreruptă sau nu de remisiuni spontane sau induse de medicamente până la sfârșitul vieții bolnavului, asemănându-se din acest punct de vedere cu bolile maligne (Prigcu).

Cauza bolii rămâne necunoscută deși au fost emise mai multe ipoteze care aduc în discuție diferiți factori : infecțioși, genetici, metabolici și în ultimul timp factorul imunologic.

1. Ipoteza infecțioasă

Decarece artrita reumatoidă are adeseori un debut febril și îmbracă tabloul unei boli infecțioase au fost incriminați în producerea bolii unii factori infecțioși : microbi, micoplasme, virusuri.

Primul germene care a atras atenția a fost streptococul (Cecil - 1929). La noi, etiologia streptococică a fost susținută de Gh. Lupu, care a subliniat rolul infecției streptococice și faptul că uneori poliartrita reumatoidă urmează unui reumatism articular acut. Goia și colaboratorii au arătat rolul focarelor de infecție microbiană în reumatismul cronic al adultului și ameliorarea netă a bolii prin asanarea acestora. Unii autori au găsit la bolnavii cu artrită reumatoidă titruri A.S.L.O. moderat crescute, dar adesea prelungite (în 40 - 50 % din cazuri), ceea ce ar putea pune problema unei etiologii streptococice sau poate fi numai dovada unei hiperreactivități imunologice față de streptococ (ca și față de alți antigeni exogeni), fără nici o legătură etiolologică.

S-a discutat și eventualitatea unor infecții cu alți microbi în special cu stafilococ (Svejkar - Cehoslovacia) și chiar a unor micoplasme (Coste, Delbarre). Dar aceste date nu au fost confirmate. Până în prezent nici unul din agenți n-a putut fi pus

în evidență în sânge, lichid sinovial sau noduli reumatoizi și boala n-a putut fi reprodusă la voluntari sau animalele de laborator. Se poate presupune însă că aceste infecții ar avea un rol în declanșarea mecanismelor imune responsabile de producerea bolii precum și de întreținerea ei. Au fost incriminate și unele virusuri, în special virusul rubeolic, datorită tropismului său articular. Studiul anticorpilor antivirali la bolnavii cu artrită reumatoidă a evidențiat o creștere semnificativă a titrului anticorpilor antirubeolici la aceștia (titrurile au fost de 4 - 6 ori mai mari decât la martori); de asemenea virusul rubeolic a fost pus în evidență în lichidul sinovial prin imunofluorescență, la peste 30 % din bolnavii cu artrită reumatoidă, în timp ce în artritele nereumatoide a fost absent (Ogra).

Aceste observații sugerează un rol posibil al infecției cu virusul rubeolic în etiologia artritei reumatoide.

S-ar putea ca și în unele infecții cronice ca T.B.C. sau infecțiile de focar să excite sistemul imunoformator, care va răspunde anormal cu ocazia unor infecții sinoviale ocazionale declanșând boala.

Rolul factorului genetic

Studiile epidemiologice și familiale la adult, întreprinse în diverse țări sugerează rolul unor factori genetici în producerea bolii. Astfel, la adult incidența reumatismului inflamator cronic în familiile bolnavilor a fost găsită de 5 - 6 ori mai mare decât în populația generală, ceea ce arată o netă agregare familială a bolii. Și la noi Râmnicu a găsit o frecvență de 6,5 ori mai mare a bolii în familiile bolnavilor, comparativ cu populația generală. La copiii cu artrită reumatoidă s-au găsit antecedente familiale de reumatism cronic în 10 până la 30 % din cazuri.

Un alt argument în favoarea intervenției unui factor genetic în producerea bolii este coexistența în aceeași familie a artritei reumatoide și a altor boli de collagen, sau asocierea ei cu alte boli de collagen la același bolnav.

Rolul factorului genetic în producerea bolii reumatismale cronice este susținut și de studiile de histocompatibilitate,

care au dovedit o strînsă corelație între antigenul tisular HLAW 27 și această boală. Astfel, studii făcute de echipe separate (Brewerton la Londra și Schlosstein în California) au arătat că în timp ce în populația generală frecvența purtătorilor de antigen HLAW 27 este de 4 %, într-o populație de spondilartritici frecvența este de 88 %, respectiv 96 %.

În artrita reumatoidă juvenilă, antigenul HLAW 27 a fost găsit în procent de 42 % (Rockelefsky).

Antigenul HLAW 27 ar fi deci un marker genetic al susceptibilității la această boală.

Azi, se consideră că foarte probabil intervine un factor genetic în etiologia bolii, dar acest factor este departe de a fi exclusiv, el nu poate să joace un rol decît concurînd cu alți factori extrinseci.

Rolul sistemului neuroendocrin și al perturbărilor metabolice.

Frecvența crescută a reumatismului inflamator cronic la pubertate, apariția mai frecventă la femei, a atras atenția asupra posibilității coexistenței unor dereglări hormonale. Unii autori au atribuit un rol determinant glandelor endocrine, în special hipofizei și suprarenalelor în producerea bolii, în timp ce alții au considerat rolul lor doar adjuvant și secundar. După aceștia, modificările endocrine ar reprezenta efectul bolii, intervenind în tabloul ei clinic, dar nu au o contribuție esențială în patogenia ei.

Au fost semnalate și unele perturbări metabolice în cursul artritei reumatoide ca modificări în metabolismul hidrocarbonatelor cu o eliminare crescută de mucopolizaharide în urină, sau perturbări în metabolismul lipidelor cu scăderea colesterolului seric și creșterea lui în lichidul sinovial, precum și tulburări în metabolismul proteinelor, în special a histaminei și a triptofanului. Dar aceste perturbări metabolice nu au un caracter specific, ele pot apare și în cadrul altor boli infecțioase cronice sau imune.

Mecanismul autoimun

În sprijinul mecanismului autoimun de producere a artritei reumatoide, vin următoarele argumente :

- modificări ale gamaglobulinelor cu prezența factorului antiglobulinic sau factorul reumatoid (F.R.);

- infiltrația cu celule limfocitare și plasmocitare a sinovialelor;

- scăderea complementului în lichidul sinovial;

- trecerea artritei reumatoide în alte boli autoimune ca L.E.D tiroidită;

- reproducerea experimentală a artritei reumatoide prin procedee autoimune ca în "artrita adjuvantă" (Pearson) care apare la șoarece, consecutiv infecției unui amestec de splină omologă cu adjuvant Freund.

Lipsește totuși unul din caracterele importante ale bolilor autoimune și anume, reproducerea bolii prin transfer pasiv al serului cu anticorpi sau al celulelor limfoide stimulate imunologic.

Despre mecanismul patogenetic al bolii există în prezent un sistem de explicații destul de coerent, care pune în lumină o serie de tulburări imunologice. Perturbarea mecanismelor imunologice este atestată mai ales de creșterea unor anticorpi în sângele circulant (cu rol important în diagnostic și mai puțin cunoscut în patogenie) și de creșterea diferiților anticorpi celulari în sinovie și sinovială, (cu rol în patogenia bolii).

Anticorpilor umorali crescuți în cursul bolii sînt : factorul reumatoid, anticorpilor antinucleari și anticorpilor anti-colagen; în legătură cu aceștia se produce și o modificare a sistemului complementului hemolitic.

1. Factorul reumatoid (F.R.), numit și factor antiglobulinic este un anticorp față de imunoglobulinele G proprii ale bolnavului; a fost pus în evidență pentru prima oară de către Waaler (Suedia-1940) apoi de Rose și Rogan (America-1948).

Evidențierea factorului reumatoid se face azi prin reacția Waaler-Rose și latex, ambele reacții de aglutinare. Rezultatele sînt considerate pozitive la un titru mai mare de 1/64;

Între titrurile de $1/4$ și $1/32$ rezultatele sînt îndoielnice.

La adult aceste reacții sînt pozitive în 70 - 85 % din cazuri, după 6 luni - 2 ani de evoluție a bolii. Pozitivarea precoce a reacției ca și titrul constant crescut, semnifică o evoluție gravă. Artrita reumatoidă a copilului și a adolescentului este mult mai rar seropozitivă, în 10 - 30 % din cazuri.

Dar factorul reumatoid nu este specific pentru că :

- 1 % din populația adultă normală și 20 - 30 % din persoanele trecute de 65 ani au reacția pozitivă fără a prezenta semne de artrită reumatoidă;

- numeroase alte afecțiuni depărtate de artrita reumatoidă pot prezenta o reacție pozitivă ca : bolile sistemice (LED, sclerodermia, sindromul Sjögren, sindromul Raynaud) și chiar hepatitele cronice, cirozele, endocardita lentă, tuberculoza.

Există în schimb un procent de artrite reumatoide (20 - 30 %) seronegative. S-a pus întrebarea dacă ele nu corespund cumva unui mecanism patogen diferit față de acel al formelor seropozitive (Morgan). Dar metode noi, mai sensibile, pun în evidență factorul reumatoid și în cazurile etichetate seronegative prin reacțiile standard. Astfel, în timp ce la persoanele seropozitive factorul antiglobulinic este o macroglobulină în speța IgM, la cele seronegative antiglobulinele aparțin clasei IgG sau IgA (Amigues).

Tehnici noi, ca tehnica rozetei reumatoide, bazată pe fenomenul de imunocitosaderență, utilizată pentru prima oară de Delbarre pun în evidență factorul reumatoid pe membrane limfocitelor circulante în 70 % din artritele reumatoide considerate pînă acum seronegative.

Diferența între artrita reumatoidă seropozitivă și seronegativă rezidă se pare în diferitele clase cărora le aparțin factorii antiglobulinici și în metodele de detectare a acestora, nu într-un mecanism patogen diferit.

Natura chimică a factorului reumatoid

Factorul reumatoid este considerat astăzi ca un auto-anticorp capabil să reacționeze specific față de imunoglobulinele G ale subiectului. El este o macroglobulină (19 S) aparținînd IgM.

În cadrul clasei IgM se pare că există 7 fracțiuni diferite ale factorului reumatoid cu aviditate diferită față de gamaglobulinele umane.

Dacă se admite că factorul reumatoid reprezintă autoanticorpii direcți împotriva gamaglobulinelor proprii, trebuie să admitem un mecanism care produce modificări ale moleculei IgG în așa fel încât o face să fie recunoscută ca străină de către celulele imunocompetente ale subiectului. Alterațiile capabile de a face antigenică molecula de IgG sînt de două feluri :

- molecula poate fi modificată sub acțiunea unor enzime cum ar fi enzimele lizozomiale;

- IgG pot fi modificate cu ocazia participării lor în calitate de anticorpi la formarea complexelor imune.

Aceste modificări s-ar produce mai ales atunci cînd există un exces de antigeni sau în prezența îndelungată în organism a complexelor imune, deci într-o stare de hiperimunizare. De altfel, hipergamaglobulinemia prezentă la bolnavii cu artrită reumatoidă sugerează existența unei stimulări antigenice prelungite.

Care este semnificația patologică a factorului reumatoid ?

Se pare că nu există o legătură de cauzalitate între prezența factorului reumatoid și manifestările clinice ale artritei reumatoide. Ca dovadă :

- există artrită reumatoidă seronegativă;
- se întîlnesc artrite reumatoide la persoane cu hipogamaglobulinemie severă;
- de asemenea serul bogat în factorul reumatoid transfuzat la voluntari nu a putut produce boala;
- catabolismul factorului reumatoid pare a nu fi diferit de cel al celorlalte macromolecule din organism. Deci, factorul reumatoid nu ar avea un rol patogenic.

Alți autori atribuie chiar o acțiune binefăcătoare factorului reumatoid și anume, fixîndu-se pe complexul antigen-anticorp, împiedică complementul hemolitic de a face acest lucru.

După Burnett această fixare a factorului reumatoid pe complexe imune ar opri punerea în acțiune a fenomenelor celulare

de imunitate cu toate urmările sale grave. Fixarea factorului reumatoid pe complexe imune potențial nocive, duce la cantonarea acestora în mediul articular, împiedicând sau întârziind apariția lor în mediul extracelular și deci constituirea leziunilor sistemice. Termenul de "factor" ar fi așadar impropriu.

2. Anticorpii antinucleari (F.A.N.) sînt anticorpii direcționați împotriva constituenților nucleului celular. Au fost demonstrați prin tehnica imunofluorescenței în serul bolnavilor LED, unde F.A.N. lezează celulele a căror material nuclear este apoi fagocitat de leucocitele intacte realizînd "fenomenul L.E.".

La copiii cu artrită reumatoidă, factorii antinucleari s-au găsit prezenți în 15 % din cazuri; sînt mai frecvenți în sinoviala bolnavilor cu artrită reumatoidă decît în singele lor periferic, unde formează complexe imune cu antigenul specific. Se întîlnesc mai frecvent în forme grave de boală și cu evoluție îndelungată.

Factorii antinucleari întîlniți în cursul artritei reumatoide par să se diferențieze de cei din LED; ei aparțin mai ales clasei IgM pe cînd cei din LED aparțin în majoritate clasei IgG.

Anticorpii antinucleari apar ca urmare a ruperii toleranței imunitare față de antigenii nucleari, datorită unei mutații în linia celulelor imunocompetente produsă de diferiți agenți în special de virusuri; sau antigenele nucleare recunoscute normal ca "self" de sistemul imunitar, suferă la un moment dat o degradare ce suscită elaborarea de anticorpi specifici; aceștia, cu timpul nu mai sînt capabili să deosebească determinanții antigenici normali de cei alterați.

3. Anticorpii anti-țesut collagen sînt prezenți în 80 % din cazurile de artrită reumatoidă, cu atît mai frecvent cu cît boala este mai avansată. Au fost găsiți în ser dar și în sinovială, unde împreună cu ceilalți anticorpi menționați ar contribui la formarea unor complexe imune.

4. Complementul hemolitic (C') este un sistem complex de proteine plasmatică, lipsite de specificitate în sensul imunologic al termenului, dar care joacă un rol capital în geneza le-

ziunilor, imunopatologice dacă a fost activat prin unele reacții antigen-anticorpi. El participă atât la fenomenele inflamatorii cât și la fenomenele propriu-zise imunitare.

Modificările complementului hemolitic în artrita reumatoidă au fost studiate mai ales de Hedberg (1964), apoi de Pekin și Zvaifler (1965). Complementul seric este obișnuit normal sau crescut în artrita reumatoidă. Dimpotrivă, în lichidul articular din artrita reumatoidă există o scădere semnificativă a activității complementului în raport cu lichidele sinoviale inflamatorii. În lichidul sinovial normal titrul complementului hemolitic este de 25 - 30 u H/50. În artrita reumatoidă valorile scad sub 25 u, uneori sub 5 u. Această scădere este pentru Peltier un argument important pentru natura reumatoidă a unui lichid articular chiar seronegativ.

Scăderea complementului s-ar produce prin :

- fixarea lui pe complexul Ag-Ac sau pe gamaglobulinele agregate, care au probabil aceeași semnificație. Aceasta duce la formarea în lichidul sinovial reumatoid a crioprecipitinelor (Barnett);
- fixarea pe factorul reumatoid.

Probabil că se asociază ambele mecanisme.

Frecvența cu care imunofluorescența pune în evidență în membrana sinovială depozite de complement alături de gamaglobulină, sugerează că acestea din urmă reprezintă principalul factor de activare a complementului. De altfel, există o corelație între scăderea complementului și numărul de ragocite din sinovială, a căror granulații conțin complexe gamaglobulinice și complement.

Toate aceste date, incită a considera artrita reumatoidă ca o maladie a "complexelor imune" nu generală ca LED sau boala serului, ci localizată.

Dacă sînt declanșate reacții imune la nivelul articulațiilor, survin leziuni care fac să intervină complementul. Afluxul leucocitar și citoliza duc la eliberarea enzimelor lizozomiale capabile de a leza țesuturile pe a căror constituienți îi degradează și de a leza și imunoglobulinele făcîndu-le antigenice.

Din acest moment este dezlănțuit ciclul inflamației destructive auto-întreținute.

Fiziopatologie

Fiziopatologia artritei reumatoide este sub dependența unei trilogii patogenice (Fournier) :

a) Fenomene imunitare care fac să intervină celulele imunologic competente ale țesutului sinovial cu producere de "factor reumatoid".

b) Fenomene lizozomiale care au loc în sinovială, în lichidul sinovial și în cartilagii și a căror importanță este primordială.

c) Fenomene inflamatorii care sînt consecința și nu substratul real al maladiei.

Declanșarea și reacțiile reciproce în scară a acestor fenomene asigură întreținerea bolii (figura 7).

a) Totul se petrece ca și cînd sub influența unui factor ipotetic declanșant din sinovială (după Hollander - o toxină microbiană, un microb sau virus, deci un exoantigen sau un auto-antigen prezent pe celulele suprafeței sinoviale), sînt stimulate celulele imunocompetente din membrana sinovială sau din ganglionii sateliți articulației lezate, avînd ca urmare formarea unor anticorpi de tip IgG 7S. De orice natură ar fi, acest antigen inițiază lanțul fenomenelor imunologice. Persistența lui îndelungată permite anticorpilor să reacționeze cu el și să formeze complexe antigen - anticorp (Ag + Ac). Prezența anormal de prelungită a acestor complexe are mai multe consecințe :

- funcția anticorp fixează complementul;

- funcția anticorp alterată prin unirea cu antigenul, devine ea însăși antigenică suscitînd apariția altor anticorpi de data aceasta IgM 19S sau factorul reumatoid. Dacă într-adevăr așa stau lucrurile, factorul reumatoid nu ar merita numele "factor" al bolii reumatoide, pentru că el nu constituie decît un fenomen secundar care reflectă fenomenul fundamental, adică denaturarea IgG sub influența unui factor ipotetic. De aceea s-a emis ideea

Schema fiziopatologiei artritei reumatoide
(A. Fournie, H. Amigues)

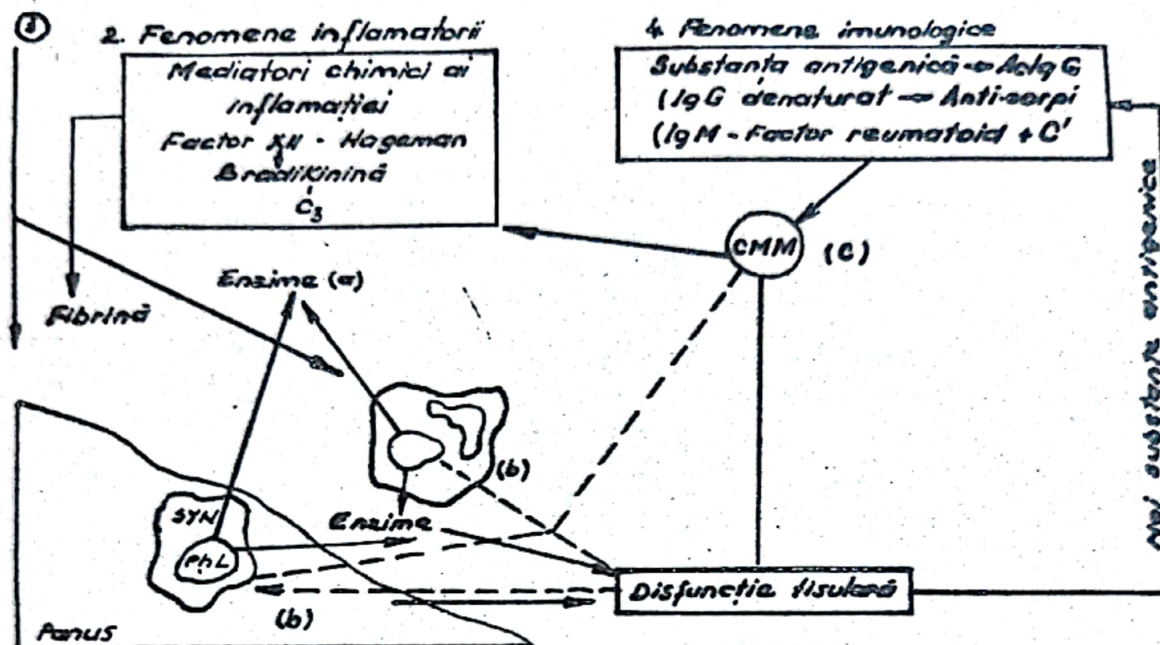


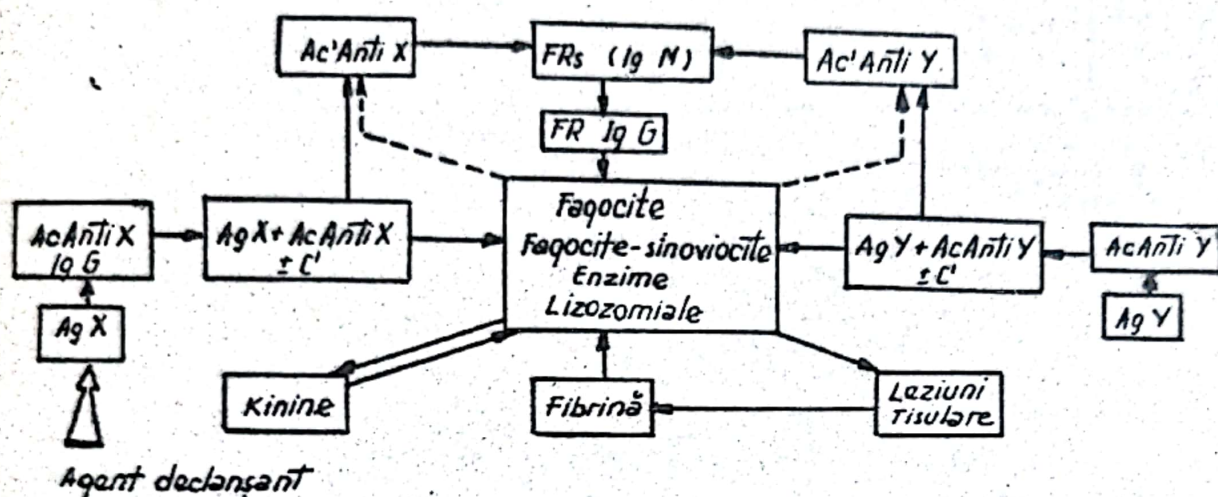
Figura 7

că factorul reumatoid reprezintă un proces de apărare protejînd organismul de leziuni sistemice extraarticulare, poate chiar cu prețul unei agravări locale pur articulare.

Reacția factorului reumatoid cu IgG 7 S denaturată consumă complementul. Se formează complexe mai elaborate, care în afară de nucleul inițial Ag - Ac mai conțin factorul reumatoid și complementul hemolitic. La aceasta se mai adaugă anticorpii antinucleari și anticorpii anticolagen. Se formează deci complexe macromoleculare 22S care suscită reacțiile lizozomiale, acestea constituind adevărata placă turnantă a fiziopatologiei artritei reumatoide (figura 8).

b) Lizozomii sînt organite intracelulare, adevărați "saci enzimatici" care în mod normal permit unor celule speciale ca leucocitele și macrofagele să distrugă organitele extracelulare fagocitate sau constituienții celulari proprii. Dar din păcate procesul de apărare depășește scopul de apărare și după expresia foarte plastică a lui Cattan, lizozomii devin "adevărați saci de

sinucidere". Aşa se întâmplă în artrita reumatoidă unde fagocitoza complexelor macromoleculare de către lizozomi, lansează motorul procesului de autoîntreţinere.



Fenomene lizozomiale - Placă turnantă a fiziopatologiei artritei reumatoide

(A. Fournié, H. Amiques)

Figura 8

Activitatea fago-lizozomială duce la :

- expulzarea corpurilor reziduali și relansarea activității celulelor imunocompetente;
- expulzarea a cel puțin 17 varietăți de enzime distructive, hidrolizante care vor acționa cu atât mai bine cu cât mediul sinovial devine mai acid. Rezultă distrucția acizilor nucleici a altor celule, a collagenului, mucopolizaharidelor și relansarea distrucției însăși a lizozomilor.

Deci la complexul macromolecular IgG + IgM + C' se mai adaugă anticorpii antinucleari și anticolagen; rezultă complexe și mai elaborate, care suferă în lichidul sinovial o fagocitoză de către macrofagele și leucocitele polinucleare. Aceste complexe imune fagocitate în citoplasma leucocitelor sub forma unor incluziuni sferice, duc la formarea așa numitelor ragocite descrise de Hollander și Delbarre. Ragocitele au o mare valoare în diagnosticul citologic al artritei reumatoide.

Complexele imune fagocitare se contopesc cu lizozomii fagocitelor eliberând din acestea enzime care distrug atât celulele din care au ieșit cât și celulele cartilagiului articular. Aceste enzime lizozomiale (hidrolaze acide, cathepsine, fosfataze acide) produc leziuni articulare decelabile clinic și radiologic și reacții inflamatorii articulare prin eliminarea de proteine proinflamatorii : histamină, bradichinină, kalidină, cu mărirea permeabilității capilare, ruperea mastocitelor și activarea sistemului kininelor.

De asemenea din substanțele distruse eliberate din leucocite și din celulele cartilaginose iau naștere mucopolizaharidele sau nucleoproteine care modificate de inflamație devin antigenice și întrețin astfel formarea autoanticorpilor și a proceselor imune, închizând cercul vicios.

c) Fenomenele inflamatorii. Edemul, revărsatul articular și durerile, traduc modificările inflamatorii articulare care sînt consecința leziunilor tisulare anterioare. Schematic se pot descrie trei faze :

- Faza catabolică caracterizată prin eliberarea de substanțe mediatore cu acțiune esențial vasculară - amine vasoactive (histamina, serotonina, factorul de permeabilitate) și de kinine, responsabile de leziunile inflamatorii. Ele activează producția fibrinei care va stimula hiperplazia sinovialei.

- Faza inflamatorie - vasculară și celulară, caracterizată mai ales prin diapedeza leucocitară care infiltrază spațiile intercapilare trecînd în mediul articular. Ele sînt bogate în granulații lizozomiale, ceea ce duce la relansarea procesului patogen, ducînd la apariția în mediul sinovial al unor substanțe chimiotoxice puternice.

- Faza anabolică sau faza de reacție, caracterizată prin apariția celulelor mononucleare care se transformă fie în macrofage, fie în fibroblaști, avînd ca rezultat final vindecarea sau scleroza cicatricială. În artrita reumatoidă, inflamația nu are tendință la autolimitare. Se produce dimpotrivă un "pannus" care duce la distrugerea structurii articulare (sinovială, os, cartilagiu), apoi trece la structurile periarticulare, Astfel, pe de o

parte prin eliberarea enzimelor distructive de origine lizozomială, pe de altă parte prin progresiunea "pannus-ului" articulația se distruge progresiv și se ajunge la tabloul clinic de poliartrită cronică evolutivă.

În concluzie, se poate spune că în artrita reumatoidă un defect înăscut al homeostaziei imune, cu o capacitate redusă de apărare și o toleranță imunologică slabă, face posibilă instalarea unei stări de hiperreactivitate prelungită față de un agent infecțios care poate declanșa boala la început. Tulburările de hiperimunizare se pot perpetua prin incapacitatea organismului de a elibera la timp factorul infecțios și prin instalarea unui cerc vicios cu producerea de gamaglobuline antigenice, alterate și de generare a factorului reumatoid ca o macroglobulină cu funcție anticorpică față de propriile gamaglobuline.

Anatomie patologică

Leziunile anatomo-patologice interesează în primul rând țesuturile articulare : sinoviala, capsula, cartilajele, epifizele osoase. În afara acestor leziuni sînt afectate și țesuturile periarticulare, mușchii, nervii, tendoanele, tegumentele, existînd și determinări viscerale.

Leziunile articulare. După Asociația Americană de Reumatologie, confirmarea diagnosticului de artrită reumatoidă, din punct de vedere histologic, se face prin găsirea a cel puțin trei din următoarele cinci elemente caracteristice aspectului reumatoid :

1. Hiperplazie vilooasă marcată a sinovialei.
2. Hipercelularitate cu multiplicarea celulelor care mărginesc franjurile și infiltrații inflamatorii ale osului, aglomerări ale celulelor limfoplasmocitare care tind a se grupa în noduli.
3. Depozite de fibrină pe suprafața endoteliului sau interstițial.
4. Exsudație fibrinoidă și focare de necroză în axul franjurilor.
5. Hipervascularizație.

Ca și la adult, hiperplazia sinovială inițială duce la constituirea unui pannus cu langhete conjunctivo-vasculare care progresează de la periferie către centrul articulației. Sinoviala secretă lichidul sinovial datorită permeabilității capilare crescute.

Cartilajul articular nu este afectat în faza de debut, dar în stadii mai avansate este distrus prin difuziunea țesutului de granulație. Procesul enzimatic ulcerativ acționează asupra plăcii osoase epifizare care este ulterior perforată. Se realizează dispariția spațiului articular cu solidarizarea capetelor osoase articulare, ajungându-se la anchiloze.

Leziunile osoase se manifestă printr-un proces de osteoporoză marcată, constituind unul dintre semnele constante ale artritei reumatoide și chiar un semn de diagnostic precoce.

Intr-un număr mai mic de cazuri la copil decât la adult, se constată prezența nodulilor reumatoizi formați din aglomerarea densă a limfocitelor și a celulelor plasmocitare înconjurate de un condensat fibrinoid.

Adenopatia și splenomegalia întâlnite în artrita reumatoidă nu arată decât un proces de hiperplazie fără caracter specific, cu leziuni de fibroză și congestie.

Leziunile hepatice și renale sînt nespecifice; uneori se găsesc leziuni de amiloidoză.

Leziunile pleuropulmonare constau în fibroză pulmonară, aderențe pleurale, pleurezii exsudative.

Leziunea cardiacă cea mai frecventă este pericardita adezivă. Miocardita, considerată rară, este mult mai frecventă și constă din infiltrate perivasculare, edem interstițial și rare necroze ale fibrelor miocardice.

Leziunile cutanate sînt la nivelul epidermului sub formă de macule și papule realizate de infiltrate perivasculare și celule inflamatorii polinucleare sau mononucleare.

Un loc deosebit îl ocupă leziunile oculare prin triada caracteristică : iridociclită, keratită și cataractă.

Forme clinice.

Sindromul Wissler-Fanconi (Subsepsis alergica)

Pînă în 1965 Wissler a adunat 89 de cazuri din care 49 % sub 5 ani - deci frecvența este crescută la copilul de vîrstă mică.

Etiopatogenia este insuficient cunoscută. La început Wissler considera că este vorba de o diseminare bacteriană minimă care condiționează o importantă reacție alergică a organismului și deoarece diseminarea nu poate fi decelată prin hemoculturi s-a dat denumirea de "subsepticemie". Intrucît toate antibioticele au fost fără rezultate, presupunerea unei diseminări subliminare nu mai poate fi susținută.

Tabloul clinic sugerează intervenția unui mecanism alergic declanșat de un proces infecțios. Wissler considera că prin intermediul unei infecții necunoscute se pune în mișcare un mecanism care evoluează apoi pe cont propriu ca și în R.A.A.

Simptomele cardinale sînt : febra, exantemele și durerile articulare.

Febra este înaltă, tenace și poate îmbrăca toate tipurile : remitentă, intermitentă, de aspect septic; poate dura săptămîni sau luni. Ascensiunile termice pot fi însoțite de frisoane.

Exantemele sînt foarte variate : macule, maculo-papule, urticariene, rujeoliforme, scarlatiniforme etc. Exantemele sînt fugace și își schimbă caracterul la același bolnav; ele țin ore sau zile și sugerează o boală infecțioasă.

Manifestările articulare interesează una sau mai multe articulații și constau în artralгии accompagnate sau nu de tumefacție și căldură locală; sînt fugace, uneori migratoare și dispar fără a lăsa sechele. Mialgii tenace le pot substitui sau însoți.

Adenopatiile sînt de obicei discrete. Splina este mărită în 50 % din cazuri; uneori se întîlnesc și manifestări meningeale cu l.c.r. steril. Inima poate prezenta leziuni de pericardită, endocardită sau miocardită. În unele cazuri sînt leziuni hepatice și renale (icter, albuminurie, cilindrurie).

Examenale de laborator relevă existența cvasiconstantă a unei leucocitoze cu polinucleoză și netă deviere la stînga a formulei leucocitare. Se constată uneori o ușoară trombopenie, o eozinofilie și un grad moderat de anemie normo sau hipocromă. VSH-ul este foarte accelerat în pusee și revine lent la normal. Proteinograma serică arată o hiper alfa₂ - globulinemie, uneori asociată cu hipergamaglobulinemie și hiper-betaglobulinemie; de asemenea există un titru foarte ridicat al proteinei C reactive. Imunograma evidențiază o creștere a IgM.

Prognosticul este în general bun. Din 89 cazuri Wissler notează 5 decese și 6 cazuri trecute în boala Still, restul s-au vindecat. Deci boala are două modalități evolutive :

- vindecare - ceea ce ar conferi autonomie acestei boli;
- evoluție spre boala Still (6 din 89 cazuri după Wissler).

Diagnosticul se pune pe semnele clinice și pe testul terapeutic și anume scăderea spectaculoasă a febrei după introducerea corticoterapiei.

Diagnosticul diferențial se face cu :

- reumatismul articular acut (febra este mai tenace și oscilantă în subsepsis alergica și debutul este sub 5 ani, cînd reumatismul articular acut este foarte rar);
- septicemiile (hemoculturile sînt negative în subsepsis alergica);
- forma lentă a septicemiei cu meningococ.

Boala Still

Este forma sistemică a artritei reumatoide întîlnită la copilul mic, înaintea apariției celei de a doua dentiții, cum preciza Still, deși s-au descris cazuri cu debut foarte precoce, între 1 - 2 ani și cazuri care au apărut după 12 ani. Boala a fost descrisă la sfîrșitul secolului trecut de către Still.

Caracterul sistemic al bolii este determinat de manifestările viscerale zgomotoase ce însoțesc procesele articulare. Debutul clinic al bolii poate surveni după o afecțiune respiratorie, nu rareori de natură streptococică, sau după unele vaccinuri,

după cum primele manifestări pot apărea în plină sănătate. Se recunosc două modalități de debut a bolii :

- sub aspectul unei poliartrite febrile, simulând un reumatism articular acut în cadrul căreia frepează însă fixitatea articulațiilor prinse și persistența proceselor inflamatorii;
- printr-un sindrom febril însoțit sau nu de manifestări eruptive cutanate, splenomegalie, micropoliedenopatie și uneori de dureri articulare.

Febra este un simptom constant, cu evoluție de durată, prezent de la început, dar variabil ca mod de manifestare. Ca și în sindromul Wissler, ea nu este înfrântă de tratamentul antibiotic, ci numai de cortizon. Între apariția febrei și a artritei, intervalul poate fi scurt, numai de 2 - 3 săptămâni, dar alteori, foarte lung.

Ca semne generale se mai notează anorexia, scăderea în greutate, apatie, alterarea stării generale, manifestări apărute de la debut și accentuate în cursul evoluției bolii.

Manifestările articulare pot să apară de la debutul bolii, după cum pot surveni la câteva zile, sau la 2 - 3 săptămâni, rar mai târziu. Cel mai adesea au localizare bilaterală și simetrică la nivelul pumnului, genunchiului și gleznelor. Este vorba de o tumefacție fuziformă, elastică, rău delimitată, realizând aspectul de "tumoră dorsală a carpului și tarsului". Ele corespund edemului părților moi, îngroșării capsulo-ligamentare, atingerii tecilor tendinoase și unui epanșament intraarticular. Tumefacția poate interesa și articulațiile metacarpo-falangiene și interfalangiene proximale. Există de asemenea o hidartroză bilaterală a genunchilor cu un șoc rotulian și distensia fundului de sac sinovial perirotulian. La nivelul articulațiilor atinse pielea este caldă, dar cu colorația nemodificată. Contrastând cu intensitatea tumefacției, funcția articulară este relativ bine păstrată.

Semnele cutanate constau în erupții cu aspect scarlatiniform, rujeoliform, urticarian, circinat, apărând mai frecvent pe membre și trunchi. Ele sînt efemere, fiind însoțite uneori de

un croșet febril.

După mai multe pusee evolutive se pot întîlni noduli reumatici localizați de obicei deasupra articulației cotului, genunchiului și pumnului. Ei dispar după cîteva zile sau săptămîni, dar pot recidiva. Histologic, seamănă cu nodulii Meynet și nu cu cei din reumatismul inflamator cronic al adultului în care domină necrozele și fibroza. Adenopatiile sînt mici, indolore, mobile, la început localizate în vecinătatea articulațiilor atinse, apoi generalizate.

Splenomegalia este moderată în funcție de gradul de activitate al bolii. Există uneori și o hepatomegalie. Mărirea ficatului în stadiul acut al bolii este dată de o inflamație seroasă viscerală; în cursul evoluției bolii, hepatomegalia poate fi condiționată de depunerea de amiloid.

Cardita este destul de frecventă, manifestată ca o pericardită, uneori descoperită numai la necropsie. Pericardita se însoțește de pleurită în 9 % din cazuri. S-au descris de asemenea cazuri de endomiocardită.

Atingerile oculare se întîlnesc în 10 % din cazuri, cea mai frecventă fiind iridociclita însoțită de fotofobie, dureri oculare, scăderea activității vizuale. Se mai poate întîlni o keratopatie în bandă sau o cataractă.

Sindromul biologic : Testele inflamatorii (VSH-ul, fibrinogen, leucocite) sînt crescute în mod constant, atîngînd valori foarte mari. Serologia rămîne aproape totdeauna negativă.

Poliartrita cronică evolutivă (poliartrita deformantă și anchilozantă sau poliartrita reumatoidă de tip adult)

Poliartrita reumatoidă (P.R.) seamănă cu forma adultului : începe afebril sau subfebril, este cronic progresivă, simetrică; afectează cu predilecție și la început articulațiile mici (ale mîinilor, pumnilor), dar apoi cuprinde și articulațiile mari ducînd la deformări, poziții vicioase și anchiloze.

Uneori, boala debutează printr-o monoartrită, ulterior extinzîndu-se și la alte articulații. În general, debutul și evo-

luția sînt mai puțin zgomotoase.

Debutează de obicei la o vîrstă mai mare, 12 - 13 ani, dar se cunosc și cazuri cu debut precoce (ca în boala Still), care evoluează însă afebril, după tipul bolii adultului.

Deși poliartrita reumatoidă este o boală generală, manifestările viscerale trec pe al doilea plan în comparație cu boala Still. Între cele două forme extreme, boala Still și poliartrita cronică evolutivă de tip adult, există forme de trecere, cu o simptomatologie viscerală mai importantă decît în forma adultă, dar mai puțin evidentă decît în forma infantilă (Still).

Manifestările articulare sînt simetrice, evoluția este lentă, progresivă, ajungîndu-se la poziții vicioase și anchiloze. Lipsesc marile pusee evolutive din boala Still.

Manifestările articulare au la bază o sinovită granulomatoasă, proliferativă. Secundar, se produce distrucția cartilagiului, cu pensarea spațiului articular. Apoi, este erodat osul subjacent, ajungîndu-se la anchiloză fibroasă, ulterior, în evoluție la anchiloză osoasă. Pot apărea subluxații și anchiloze în poziții vicioase.

Atitudinile vicioase realizează următoarele aspecte mai caracteristice :

- la nivelul mîinii : deformare în gît de lebădă sau mînă în ghieră;
- la nivelul pumnului : aspectul de "spate de cămilă";
- la picior : "degete în ciocan" sau picior plat;
- anchiloza genunchilor în semiflexie, mersul devenind imposibil;
- anchiloza articulațiilor temporo-mandibulare care dau aspectul de "facies de pasăre" cu dificultăți de masticatie și retrognație;
- anchiloza coloanei cervicale (între C_1 - C_4) este tipică la copil.

Alte modificări sînt : la nivelul musculaturii - mialgia, urmată de contracturi musculare care contribuie la deformări-

le articulare. Cu timpul, apare atrofia musculară, datorită imobilizărilor articulare cât și datorită interesării musculaturii în procesul reumatoid.

Tegumentele sînt subțiri, cu o fragilitate marcată. Răcirea extremităților este un simptom obignuit. Culoarea roz a eminenței tenare și hipotenare, ca și bronzarea pielii sînt elemente caracteristice pentru artrita reumatoidă. Unghiile, prezintă modificări ca : uscăciune, friabilitate, striuri longitudinale, aspect denumit "unghii de cadavru". Părul se rărește, devine uscat, mucoasele prezintă modificări privind glandele salivare și lacrimale. Nodulii subcutanați sînt întîlniți în 3 - 25 % din cazuri, existînd o corelație între numărul lor și gravitatea evoluției bolii. Sînt localizați mai ales la coate și regiunea occipitală.

Se mai notează uneori o micropoliadenopatie care se întîlnește de elecție în zonele apropiate articulațiilor afectate; modificări oculare (irite, iridociclite, keratite); mai rar leziuni cardiace : pericardite, endomiocardite.

Tulburările de creștere sînt menționate încă dinaintea erei cortizonice. Această terapie contribuie la accentuarea lor. Inflamația locală produce uneori o stimulare a creșterii osoase (asimetrie), alteori o încetinire prin închiderea precoce a cartilagiilor de creștere. Corticoterapia produce și o accentuare a osteoporozei indusă de boală.

Sindromul biologic - testele inflamatorii sînt moderat crescute, în schimb serologia pozitivă crește proporțional cu durata evoluției bolii.

Formele monoarticulare și oligoarticulare

Prin definiția lor, se limitează la una sau cîteva articulații (4 maxim). Tabloul lor clinic este la debut al unei artrite febrile. Afectează de preferință articulația genunchiului, fiind greu de diferențiat de o "tumoră albă". Evoluează ulterior fără febră, fără semne viscerale, starea generală fiind foarte puțin modificată. Se mai remarcă absența unor semne radiologice evidente, tendința de creștere exagerată a membrului

de partea afectată - și rareori evoluția în timp spre o anchiloză.

Leziunile oculare sînt mai frecvente decît în celelalte forme de reumatism inflamator cronic. Uveita anterioară cronică și iridociclita trebuie să fie sistematic căutate.

Pe plan biologic, se constată o hemogramă normală, VSH puțin accelerat și raritatea pozitivării reacțiilor serologice reumatoide. Examenul lichidului articular arată un lichid inflamator bogat în polinucleare, cu aspect purulent aseptice.

Este o boală puțin evolutivă al cărui prognostic funcțional la distanță este de cele mai multe ori favorabil.

Examenul radiologic

În formele cu debut mono sau oligoarticular, simptomatologia radiologică rămîne săracă. Absența aspectelor distructive pare a fi proprie oligoartritelor, în schimb se pot întîlni tulburări de creștere localizate, constituind chiar o particularitate a acestor forme. Este vorba despre accelerarea maturației epifizare, mărirea volumului epifizar, creșterea de volum, mai ales în lungime a segmentului de membru interesat. Ulterior însă suturarea precoce a cartilagiilor de conjugare poate antrena o scurtare a segmentului respectiv.

În boala Still, semnele radiologice se pot limita la mărirea de volum a părților moi periarticulare și osteoporoză care survin din a 5-a lună de evoluție a bolii. Ea dă tramei osoase un aspect lactescent. Se mai adaugă adesea imagini de apozitie periostică la nivelul metacarpienelor și a falagelor. Adeseori, după trecerea cîtorva ani apar imagini distructive a cartilagiului și a osului subcondral.

Mozziconacci remarcă un aspect particular al articulației pumnului, frecvent întîlnit în boala Still pe care îl numește "carpită". Masivul carpian este de înălțime redusă, oasele sînt mici, hiperclare și tasate, dînd carpului un aspect ratatinat "în bulă".

În poliartrita anchilozantă și deformantă, simptomatologia radiologică este mult mai bogată și constă în : tumefierea părților moi, osteoporoză localizată, apozitie periostică și pensări articulare în 50 - 73 % din cazuri. Pensarea articulară corespunde distrugerii cartilagiului apărând la sfârșitul primului an de evoluție a bolii, dar uneori și mai precoce. Se remarcă neregularități de contur osos și eroziuni care apar după 2 ani de evoluție. După 3 ani, la copiii mai mari, survin fuziunile osoase, care duc în final la anchiloză totală.

Sindromul biologic

Fără a fi patognomonice pentru artrita reumatoidă, examenele de laborator contribuie la precizarea diagnosticului și la aprecierea activității bolii.

1. Testele inflamatorii sînt expresia procesului inflamator, nefiind caracteristice naturii reumatismale.

Leucograma relevă mai ales în formele sistemice o leucocitoză uneori foarte marcată (50.000 G.A./mmc) cu o polinucleoză (80 - 90 %). În formele cronice, leucograma indică o leucocitoză moderată sau este normală. Leucopenia, observată uneori în ciuda febrei ridicate, ar trebui interpretată ca echivalentul unui sindrom Felty, datorîndu-se probabil inhibiției splenice asupra măduvei.

O modificare hematologică însemnată și constantă este anemia normocitară și hipocromă, care însoțește mai ales formele de poliartrită reumatoidă juvenilă, fiind cu atît mai accentuată cu cît procesele de visceralizare sînt mai intense.

V.S.H. : creșterea lui caracterizează puseele de activitate inflamatorie; odată cu remisiunea fenomenelor clinice, VSH-ul scade. Este un element prețios în urmărirea evoluției bolii ca și pentru controlul eficienței tratamentului medicamentos. Paralel cu VSH-ul crește și fibrinemia.

Proteina C reactivă reprezintă un test de inflamație cu sensibilitate mai mare decît VSH-ul. Este nespecifică.

Proteinele plasmatic sînt constant tulburate. Electroforeza arată o hipoalbuminemie, o creștere a alfa-2 globulinelor

în faza precoce și o creștere a gamaglobulinelor în faza tardivă sau în formele severe. Creșterea alfa-2 globulinelor în faza tardivă ar pleda pentru o amiloidoză. De asemenea creșterea haptoglobinei, a ceruloplasminei poate fi folosită pentru diagnosticul de activitate a procesului reumatismal. Există cazuri de artrită reumatoidă la copil cu agamaglobulinemie.

Imunoelectroforeza evidențiază creșterea IgG și IgM.

2. Testele imunologice (serologice)

Creșterea anticorpilor antibacterieni în ser ca : anti-streptolizinele, antistafilozinele ar arăta receptivitatea mărită la infecție sau hiperreactivitatea imunologică la antigene externe și nu au legătură cu etiologia.

Punerea în evidență a factorului reumatoid în ser, respectiv în limfocite, lichid sinovial, membrana sinovială și rago-cite se face prin testul Waaler-Rose și testul latex.

Testul Waaler-Rose se bazează pe reacția dintre serul bolnavului (presupus a conține factorul reumatoid antiglobulinic) și gamaglobulinele umane sau ale altor specii animale. Se folosesc eritrocitele de berbec sau umane (O Rh+) sensibilizate în prealabil cu ser antieritrocitar de iepure. Se consideră pozitive, titruri peste 1/16. La copil, este pozitiv în 10 - 30 % din cazuri și mai ales în formele cu debut tardiv, poliarticulare.

În reacția latex se pune în contact serul de cercetat cu particulele de latex acoperite de gamaglobulină umană. Particulele de latex pot fi înlocuite de polistiren sau bentonil. Testul este pozitiv la titrul mai mare de 1/40.

Aceste teste au dezavantajul că se pozitivează și în bolile de collagen, în hepatitele cronice și boli infecțioase cronice.

Factorul reumatoid poate fi pus în evidență la nivel celular prin testul rozetelor reumatoide descris de Bach și Delbarre (1968). Principiul testului este bazat pe fenomenul de imunocitoaderență. Hematiile umane O Rh- la care sînt fixate IgG de iepure sînt capabile de a adera la leucocitele subiectului atins de artrită reumatoidă, formînd astfel rozete. În testul

rozetei reumatoide, cercetarea factorului reumatoid se face nu în ser ci la locul secreției sale pe limfocitele secretoare. Testul este pozitiv, când procentul rozetelor trece de 6⁰/oo. Acest test s-a dovedit pozitiv în 78 % din cazurile de artrită reumatoidă seronegative.

Trebuie să subliniem frecvența pozitivării testului rozetei reumatoide în cursul poliartritei infantile care de cele mai multe ori este seronegativă. Delbarre îl găsește pozitiv în 52 % din cazuri.

Anticorpii antinucleari detectați prin imunofluorescență sînt pozitivi în 25 % din cazurile de la adult, iar factorul celular LE în 10 % din cazuri; la copil sînt pozitivi într-un procent mult mai redus. Frecvența lor crește în formele severe și prelungite de boală.

Anticorpii anticolagen apar în 50 - 60 % din cazurile de la adult și mai puțin la copil. Sînt prezenți tot în formele severe de boală.

Complementul hemolitic în artrita reumatoidă a copilului pare să fie normal sau moderat crescut în ser (Hedberg) în timp ce în lichidul sinovial este net scăzut în formele active poliarticulare (în special prin scăderea fracțiilor C₂ și C₄).

Lichidul sinovial. Investigarea lichidului sinovial aduce date importante în vederea stabilirii diagnosticului mai ales în formele de artrită reumatoidă seronegativă sau cele cu debut atipic.

Lichidul sinovial în artrita reumatoidă se caracterizează prin creșterea proteinelor pînă la valori egale cu cele din ser, apariția fibrinogenului împreună cu alte macroglobuline, care normal nu se găsesc în lichidul sinovial. Se remarcă și o scădere importantă a glucozei, o creștere marcată a lipidelor și în special a colesterolului. În sedimentul lichidului sinovial se evidențiază o hipercitoză (peste 60.000/mm³) în care se constată o creștere a polinuclearelor (30 - 90 %), dintre care 40 % sînt "ragocite". Ragocitele sînt polinucleare cu vacuole citoplasmice, care

conțin factori reumatoizi, gamaglobuline și complement.

Biopsia sinovială, are importanță în formele mono și oligoarticulare seronegative, în care diagnosticul diferențial cu alte artrite este dificil. Examenul histologic în imunofluorescență a demonstrat în membrana sinovială, prezența IgG și IgM, factorului reumatoid și a fracțiunilor C₃ și C₄ ale complementului, care constituie elemente importante pentru diagnosticul de artrită reumatoidă.

Complicații

Complicațiile oculare sînt mai frecvente în forma mono și oligoarticulară. Constau în leziuni de uveită anterioară sau iridociclită. Celelalte atingeri oculare sînt secundare inflamației uveale. Atingerea corneană apare după mai multe pusee uveale dînd o keratită în bandeletă. Atrofia globului ocular cu hipotonie se observă în evoluțiile prelungite.

Amiloidoza secundară se întîlnește relativ frecvent în evoluțiile prelungite ale bolii. Diagnosticul de amiloidoză se suspectează (clinic) în prezența următoarelor semne : albuminurie constantă; hepatomegalie (neînsoțită de splenomegalie, ca în formele acute de sindrom Still); creșterea fracției alfa-2 globuline sau persistența creșterii alfa-2 globulinelor și după dispariția semnelor de activitate inflamatorie.

Amiloidoza poate fi renală, hepatică sau generalizată. Amiloidoza generalizată sau amiloidoza renală cu uremie, pot produce moartea în sindromul Still.

Pericardita este o complicație frecventă în boala Still. Este o pericardită uscată sau o pericardită cu lichid, însoțită adesea și de o participare pleurală.

Diagnostic

Hellström, imitînd clasificarea stabilită de Asociația Americană de Reumatologie pentru reumatismul inflamator cronic a adultului propune pentru diagnosticul bolii la vîrsta copilăriei mai multe criterii :

Criterii majore :

1. Semne obiective de artrită la o articulație (observate de medic) și care au evoluat continuu timp de cel puțin 6 săptămâni.
2. Una sau mai multe articulații afectate în același mod și cu aceeași durată. Intervalul dintre prima atingere și următoarele poate fi de trei luni.
3. Un titru semnificativ de aglutinare (Waalser-Rose) indicând prezența factorului reumatoid.
4. Modificări radiologice caracteristice.
5. Modificări tipice ale biopsiei sinoviale.

Criterii minore :

1. Artrita activă continuă a unei articulații observată de medic pe o durată de cel puțin 3 luni sau o recădere ce a durat cel puțin 6 săptămâni.
 2. Redoarea articulară matinală.
 3. Noduli subcutanați.
 4. Eritem multiform reumatoid.
 5. Iridociclită, uveită sau keratită în bandă.
- Stoebler mai adaugă două criterii minore :
6. Ascensiuni febrile,
 7. Reumatism inflamator cronic în familie.

Pentru diagnostic, Hellström cere prezența a două criterii majore sau a unui criteriu major plus două criterii minore, după ce au fost excluse următoarele boli : artrita septică, virală, tuberculoasă sau din infecții urinare, LED, periarterita nodosă, leucemia, purpura anafilactică, colita ulceroasă, agamaglobulinemia, reumatismul articular acut, artrita psoriazică.

Diagnostic diferențial

In forma mono sau oligoarticulară diagnosticul diferențial trebuie făcut cu artropatia hemofilică, tuberculoza articulară, artropatia traumatică, osteocondrita juvenilă, osteomieli-
ta cronică.

In forma cu debut acut (boala Still) diagnosticul se face în funcție de simptomele bolnavului :

- starea febrilă cu erupții cutanate, adenopatie și splenomegalie, până la apariția semnelor articulare, pune în discuție o septicemie;
- existența acelorasi semne la copilul mic, îndreaptă diagnosticul spre subsepsis alergica, care de cele mai multe ori este o etapă premergătoare sindromului Still;
- febra și durerile articulare impun diagnosticul cu reumatismul articular acut.

În sprijinul diagnosticului de artrită reumatoidă vin următoarele date : vîrsta sub 4 ani; poliartrita simetrică, nemigratoare; durerea articulară redusă sau inexistentă în ciuda artritei evidente; hepatosplenomegalia, absența leziunilor cardiace.

Titrul A.S.L.O. nu are valoare pentru diagnosticul diferențial și nici răspunsul la terapia antiinflamatorie.

Diagnosticul diferențial cu LED este uneori dificil. Pledează pentru LED : leucopenia, leziunea renală, existența celulelor lupice, testul Haserick pozitiv, anticorpii anti-ADN, antinucleari. Imunoelectroforeza arată o creștere importantă a IgG. Unele cazuri sînt greu de diferențiat pentru că probabil există și forme de trecere între LED și artrita reumatoidă.

Diagnosticul diferențial cu durerile articulare din leucemia acută se face prin examenul hematologic periferic și medular.

In forma de poliartrită cronică anchilozantă și deformantă (de tip adult), diagnosticul diferențial se face :

- în stadiile inițiale, cu manifestările articulare din colita ulcerosă, sclerodermie, periarterită nodulară, boala serului, agamaglobulinemia, boala Henoch-Schönlein, fiecare din acestea avînd și alte semne clinice și biologice care le diferențiază;
- o problemă de diagnostic este cu spondilartrita anchilopoietică sau boala Bechterew, care este rară sub 15 ani, mai

frecventă la sexul masculin și în familiile în care mai există și alte cazuri. Incepe cu lumbago, dureri articulare, fugace și nevralgii intercostale. La copil poate începe atipic cu o artrită periferică și nu cu artrită vertebrală sau sacro-iliacă. În decurs de luni sau ani se instalează tabloul tipic al bolii.

- sindromul Sjögren debutează ca o poliartrită, după care urmează simptome din partea mucoaselor, scăderea secreției lacrimale, scăderea secreției salivare, achilie gastrică, keratoconjunctivită și tulburări de vedere.

- sindromul Felty, socotit de unii echivalentul sindromului Still la vîrsta adultă, are trei simptome cardinale : poliartrita cronică, tumoră splenică și leucopenia (uneori pînă la agranulocitoză). Prezintă febră, anemie hipocromă moderată și uneori ciroză hepatică. Corticoterapia este puțin eficientă, dar splenectomia poate ameliora inhibiția medulară.

- se impune uneori un diagnostic diferențial și cu alte afecțiuni mai rar întîlnite ca : sarcoidoza, sindromul Reiter, reumatismul psoriazic, artropatia din boala Hodgkin.

Prognostic

Prognosticul artritei reumatoide este în genere rezervat, datorită evoluției sale progresive spre deformări și anchiloze.

Tratamentul actual a dus la ameliorarea prognosticului vital chiar și în boala Still care în trecut dădea un procent mare de mortalitate prin cașexie și infecții intercurrente; totuși, prognosticul funcțional a rămas și astăzi grav.

În boala Still, mortalitatea tardivă se produce în 25 % din cazuri, invaliditatea durabilă cu deformări articulare în 10 % din cazuri, iar vindecările fără defect doar în 4 % din ele (Prișcu).

Prognosticul poliartritei cronice anchilozante și deformante este dominat de teama instalării progresive a impotenței funcționale legate de distrucții cartilaginose și osoase urmate de anchiloză. În această formă sînt frecvente tulburările de creștere generală și locală.

Stillman afirmă că un copil care face o poliartrită juvenilă este atins de o formă activă sau potențial activă de reumatism pentru toată viața.

Prognosticul formei oligoarticulare este bun; de cele mai multe ori, boala retrocedează după mai mulți ani de evoluție. Prognosticul funcțional la distanță este favorabil.

Tratament

Cu toate progresele realizate în terapia reumatismului inflamator cronic, la ora actuală nu dispunem totuși de un tratament cauzal, specific, atâta timp cât etiopatogenia bolii este incomplet elucidată. În aceste condiții, tratamentul este simptomatic și numai în parte patogenic. Nu putem vorbi de o profilaxie reală a afecțiunii, ci doar de profilaxia stadiilor avansate sau a complicațiilor.

Ca principii terapeutice se va ține seama de următoarele indicații :

- tratamentul trebuie să fie adaptat formei clinice și stadiului bolii (trebuie să fie cât mai individualizat);
- trebuie să fie instituit precoce;
- conduita terapeutică să fie complexă;
- tratamentul trebuie să fie continuat până la vindecarea sau până la oprirea evoluției bolii.

Tratamentul igienico-dietetic. În puseul acut se impune repausul la pat. În formele ușoare de boală, repausul va dura 4 - 6 zile, în cazurile cu evoluție severă va fi menținut 3 - 4 săptămâni. Are ca scop atenuarea fenomenelor dureroase articulare, combaterea spasmelor și a contracturii musculare. Nu va fi menținut mult timp deoarece inactivitatea musculară poate determina osteoporoză, atrofii importante și chiar anchiloză.

Regimul alimentar trebuie să acopere necesitățile energetice ale organismului. Se opiniază pentru o reducere moderată a glucidelor, un regim hiperproteic la care se adaugă săruri minerale, vitamine și tonice generale.

Asanarea focarelor de infecție este obligatorie, obținându-se adeseori o ameliorare a evoluției artritei reumatoide.

Un efect favorabil are climatul uscat și cald.

Medicația antiinflamatorie

1. Salicilații - acidul acetilsalicilic - reprezintă unul din mijloacele analgezice și antiinflamatorii deosebit de eficiente pentru faza acută a bolii, mai ales în formele ușoare. Are acțiune antimetabolică, încetinește migrarea leucocitelor și fagocitoza, diminuează sinteza de prostaglandine flogogene, inhibă eliberarea enzimelor lizozomiale din P.N.

Doza de aspirină este de 5 - 10 ctg./kg.corp/zi. Efectele secundare ale terapiei cu salicilați sunt : tulburări dispeptice, ulcer gastric, hemoragii digestive, erupții alergice, acidoză.

2. Derivații pirazolonici - au efect antialgic și antiinflamator.

Aminofenazona este indicată la bolnavii cu intoleranță la acid acetilsalicilic și cei care au ulcer gastric. Favorizează regresivitatea fenomenelor inflamatorii. Efectele secundare sunt : leucopenia, agranulocitoza, efecte alergice cutanate. Se recomandă cure intermitente de 12 - 14 zile sau mai scurte de 4 - 6 zile cu pauze de 2 - 3 zile.

Fenilbutazona. Are acțiune antimetabolică, diminuează procesul de fagocitoză, modifică proprietățile fizice ale mononuclearelor, are proprietăți fibrinolitice.

Se administrează în doze de 5 - 10 mg/kg.corp/zi. Este puțin indicată la copii.

3. Indometacinul (Indocidul) este unul dintre cele mai energice antiinflamatoare nesteroidice. Acționează atât în faza exsudativă cât și în faza granulomatoasă a procesului inflamator. Dozele terapeutice sunt de 50 - 75 mg/zi sau 2 mg/kg.corp/zi. Asocierea terapeutică cu steroizii hormonalți este avantajoasă întrucât permite reducerea dozelor de hormoni în terapia de întreținere.

4. Corticoterapia reprezintă o metodă terapeutică de mare eficiență în puseele acute ale artritei reumatoide. Corticoterapia contribuie la diminuarea sau chiar dispariția feno-

menelor inflamatorii articulare, extraarticulare și generale ale artritei reumatoide, intervenind în același timp în ameliorarea tabloului biologic.

Se utilizează Prednison 1 - 2 mg./kg.corp/zi pînă se obține o ameliorare a bolii, după care se încearcă oprirea corticoterapiei sub acoperire cu terapie salicilică. Se poate observa o exacerbare a simptomelor și în aceste cazuri se ajunge la dependență de steroizi. Uneori recăderile sînt așa de severe încît tratamentul cu steroizi trebuie reinstituit și în aceste cazuri se va administra doza minimă care suprimă simptomele.

În cazul aplicării prelungite a tratamentului hormonal apar multe riscuri și efecte secundare ale acestei terapii ca : ulcer gastroduodenal, osteoporoză, oprirea creșterii, infecții, hipertensiune arterială, hirsutism. De aceea se va trece cît mai repede la un tratament discontinuu și cu o doză minimă eficace.

5. Medicația imunosupresivă . Preparatele cele mai folosite sînt : ciclofosfamida, clorambucilul, imuranul. Administrarea lor se face sub strictă supraveghere hematologică și urmărirea eventualelor infecții care pot să apară. Se recomandă în formele cortico-rezistente sau cortico-dependente.

6. D-Penicilamina - în afara efectului imunosupresor, are și un efect chelator, ar depolimeriza complexe macromoleculare. Prezintă însă riscuri hematologice și chiar o acțiune teratogenă. Se prescrie numai în formele severe de boală.

7. În ultimii ani, se aplică cu rezultate încurajatoare o terapie cu efect imunostimulator asupra imunității celulare; aceasta constă în administrarea de levamisol (decaris), folosit inițial ca antihelmintic, iar în prezent pentru proprietățile sale imunomodulatoare. Tratamentul este de lungă durată și se asociază cu un antiinflamator minor (indometacin).

8. Encefabolul a fost introdus recent în tratamentul artritei reumatoide.

9. Antipaludice de sinteză (Nivachin, Plaquenil). Mecanismul lor de acțiune nu este bine stabilit. Ar avea un rol de inhibare enzimatică, împiedicînd ruperea sacilor lizozomiali și

formarea anticorpilor. Se folosește Nivachin în doză de 5 - 10 mg./kg.corp/zi sau Plaquenil sulfat în doză de 10 - 20 mg./kg.corp/zi. Rar poate da accidente oculare, keratopatii și chiar retinopatii grave.

10. Sărurile de aur - introduse în tratamentul artritei reumatoide de către Forestier au fost mult timp subestimate și chiar uitate. Efectele lor antiinflamatorii sînt insuficient explicate; ar interfera activitatea enzimelor lizozomiale și poate modifica și răspunsul imunitar. Pot fi recomandate izolat sau în asociere cu alte medicamente antiinflamatorii. Produsele folosite sînt : Allochrysine, Aureotan, Solganal. Efectele secundare sînt reprezentate de accidente toxice hepatice, renale și hematologice.

Tratamentul local constă în corticoterapie intraarticulară, în aplicarea căreia se va ține seama de anumite reguli : să nu se utilizeze decît produși în suspensie; să nu se infiltreze decît artropatiile care nu reacționează la tratament general; să nu se repete prea des infiltrațiile, ci la un interval de minimum 3 săptămîni. Rezultatele obținute sînt favorabile în 70 % din cazuri.

Sinovectomia chirurgicală se practică precoce, cu rezultate bune asupra durerii și mobilității articulare. La copil se recomandă în formele oligo sau monoarticulare cu rezultate bune locale, dar se pare că nu influențează activitatea generală a bolii. Etapa cea mai favorabilă intervenției este între 6 - 8 luni de evoluție a bolii. Sinovectomia se practică după vîrsta de 6 ani și trebuie însoțită de o reeducare funcțională activă.

Sinoviorteza - este un procedeu terapeutic preconizat de Delbarre și constă în producerea unei sinovectomii chimice. Se utilizează acidul osmic, aurul reactiv (A^{198}) și Ytrium (Y^{90}). Una din contraindicațiile sinoviortezei o constituie bolnavii tineri.

Fizioterapie

Pentru menținerea funcției articulare, prevenirea deformărilor și a pozițiilor vicioase, trebuie ca repausul și

exercițiile fizice să fie bine echilibrate. Chiar în faza de inflamație activă a bolii este indicată mobilizarea segmentelor afectate. Se recomandă exerciții ușoare și mișcări pasive, masaje, băi calde. Dacă s-au constituit contracturile și pozițiile vicioase, cât timp nu există o anchiloză osoasă, se aplică o extensie continuă cu redresarea articulației sub narcotice.

Medicația ajutătoare constă în acoperirea cu antibiotice în timpul tratamentului cu corticosteroizi și imunosupresive și în administrarea de gamaglobuline pentru prevenirea infecțiilor virotice. Se recomandă steroizi anabolizanți (madiol, naposim), calciu, vitamina D-2 pentru prevenirea osteoporozei reumatice și cortizonice. În cazurile cu anemie hipocromă când Hb este mai mică de 8 gr.%, se vor institui transfuzii de sânge.

O problemă deosebit de importantă este școlarizarea copiilor cu reumatism inflamator cronic și orientarea lor profesională. Acești copii trebuie îndreptați spre profesii care să le asigure un loc de muncă igienic fără solicitări la eforturi mari, fără traumatisme și factori reumatogeni.

Cu toate mijloacele terapeutice moderne, nu se poate spera întotdeauna la o vindecare a bolii, dar se va face totul pentru a se obține măcar ameliorarea și stabilizarea ei.

CLASIFICAREA MIJLOACELOR TERAPEUTICE IN ARTRITA REUMATOIDA A COPILULUI

=====					
	MEDICAMENT	DOZA	ACTIUNE	COMPLICATII	
	=====				
TRATAMENT MEDICAMENTOS GENERAL		NESTEROIDE			
	1. Antiin- flamatorii	-Aspirina	5 - 10 cg./zi/ kg.	antiinflamatorie, și analgezică	gastrice, renale
		-Fenilbu- tazona	5 - 10 mg/kg/ zi	antiinflamatorie antienzimatic	hematologice
		-Indoci- dul	50 - 75 mg/zi	Idem	Idem
		STEROIDE			
		-Predni- sonul	1,5-2 mg./kg./zi (doza inițială)	antiinflamator imunodepresor	-tulburări creștere - expunere infecții -aspect cushingoid
		-ACTH retard	1-2 mg/m ² bisăp- tă final	Idem	Idem
		=====			
	2. Săruri de aur	-Auro- thiopropi- panol- sulfonat	0,25 mg/kg.corp (doza totală 800- 1000 mg./cură)	antienzimatic	-renale - sanguine -cutaneo-mucoase
		=====			
3. Anti- paludice desinteză	-Nivaquin	5-10 mg/kg./zi	menține integri- tatea membranei lizozomiale	-digestive -oculare	
	-Plaquenil	10-20 mg/kg/zi	Idem	Idem	
	=====				

TRATAMENT
MEDICAMENTOS
GENERAL

MEDICAMENT	DOZA	ACTIONE	COMPLICATII
4. Imunosu- presive -Azati- oprina	1-2 mg/kg/zi	imunodepresiv	-hematologice -oncologice -sterilitate -infecii Idem
-Endoxa- nui -Cloram- bucilui	5-6 mg/kg/zi	imunodepresiv	Idem
5. D-Penicillamina	750 mg/zi	chelator, depoli- merizarea complexele macromoleculare	-renalne -hematologice
6. Levamisolui	2-5 mg/kg/zi	immunomodulator	-hematologice
7. Encetabol (Pirithioxin)	15 mg/kg/zi	ca si D-Penicilla- mina	-hematologice -renalne

- =====
- | | |
|-----------------|---|
| TRATAMENT LOCAL | <ol style="list-style-type: none">1. Injecții intraarticulare cu corticoizi (5-10 mg.hidrocortizon soluție, o injecție la 4 - 6 săptămîni, în total 6 injecții pentru o articulație).2. Sinovectomie chirurgicală, la 6 - 8 luni de evoluție, după vîrsta de 6 ani, asociată cu reeducare activă.3. Sinoviorteza - injecții intraarticulare cu substanțe radioactive (la copil este discutabilă datorită acțiunii nocive asupra cartilagiului de creștere). |
|-----------------|---|
- =====

FIZIOTERAPIE SI
REEDUCARE FUNCTIONALA

Proceduri diverse aplicate precoce, activ și perseverent în servicii de balneofizioterapie

=====

ORTOPEDIE SI CHIRUR-
GIE REPARATORIE

Se vor aplica după terminarea maturației osoase și stabiliza-
rea procesului inflamator

MASURI DE ORDIN
PSIHOLOGIC

- =====
- Limitarea duratei de spitalizare;
 - Integrarea familială și școlarizarea quasi normală;
 - Orientare profesională corespunzătoare evoluției îndepărta-
te a bolii.
- =====

TRATAMENTUL ARTRITEI REUMATOIDE LA COPIL DUPA FORMA DE BOALA

- Tratament continuu - 1,5-2 mg/kg/zi (doza initiala) care scade la doza minima efacace, cind semnele clinice dispar.
- 1. Prednison
 - Tratament discontinuu - administrare la doua zile, aso-

cizat cu un antiinflamator nesteroid. Eventualitati evolutive :

- remisiune clinico-biologica (antiinfla-
- matorii nesteroidice);
- persistenta semnelor inflamatorii (hor-
- monoterapie discontinua prelungita);
- corticodependenta (fie ca se adauga un
- alt antiinflamator, fie ca se inlocuies-
- te cu un alte derivate hormonale sau
- se face o cura cu saruri de aur sau imu-
- nosupresive).

- 2. Antinflama-
- torii nesteroidice
 - Aspirina 5 - 10 g/kg/zi
 - Fenilbutazona 5 - 10 mg/kg/zi (mai putin indica-
 - ta la copii)

- Indometacina 50 - 75 mg/zi
- 3. Saruri de aur
 - (Aurothiopropionat) - 0,25 mg/kgcorp in injectii intramuscula-
 - re o data pe saptamina;

- 4. Antipaludice de sinteza
 - Mivacuina 5 - 10 mg/kg/zi
 - Plaquenil 10 - 20 mg/kg/zi

- 5. Imunosupresive
 - Clotofostamida 5 - 6 mg/kg/zi
 - Cloramfenicol (Cloramfenicol) - 0,2-0,1 mg/kg/zi
 - Azatioprina (Imuran) - 1 - 2 mg/kg/zi

- 6. D-Penicilamina
 - 750 mg/zi

BOALA STILL

FORMA POLIARTICULARA
PROGRESIVA (ANCHILO-
ZANTA SI DEFORMANTA)

1. ANTIINFLAMATORII NESTEROIDE : Aspirina, Indometacina (Tratamentul de bază).
2. CORTICOIDZII (in general prescrigi) se administrează numai in complicații oculare sau in forme cu deformații articulare importante, in doze scăzute, pentru a se permite readucerea funcțională).
3. SARURI DE AUR (administrarea quasi sistematică).
4. LEVAMISOL
5. ENCEFABOL
6. CORTICOTERAPIE LOCALA (in unele cazuri) : 5 - 20 mg. Prednison soluție retard, o injecție la 4 - 6 săptămîni, in total 6 injecții pentru o articulație.
7. REEDUCAREA FUNCTIONALA PRECOCE SI PRELUNGITA PENTRU EVITAREA SECHELELOR.

FORMA MONO SI
OLIGOARTICULARA

1. ANTIINFLAMATORII MINORE (in pusee).
2. REEDUCARE FUNCTIONALA PRECOCE.
3. SINOVECTOMIE CHIRURGICALA PRECOCE.

TRATAMENTUL COMPLICA-
TIILOR ARTRITEI
REUMATOIDE

- Complicații oculare (iridociclite, keratite, cataractă : tratament cortizonic general și local.
- AMILOIDOZA SECUNDARA : De preferat terapia imunosupresivă in locul corticoterapiei.
- SECHELE ARTICULARE : Tratament ortopedic-chirurgical + readucere funcțională prelu

CONVULSIILE INFANTILE

113 Def. Convulsiile sînt spasme sau contracțiuni motorii, ce survin în mod brusc, însoțite de pierderea conștienței.

Sînt deosebit de frecvente la copil, mai cu seamă la sugarul din al doilea semestru de viață, datorită unor particularități anatomice și fiziologice ale copilului mic.

E.E.G. a permis înregistrarea activității electrice a creierului, care exprimă polarizarea și depolarizarea membranei pericarionului neuronal.

- μV Dacă activitatea electrică globală a encefalului, adică a celor 12 - 14 miliarde de neuroni, nu este decît de ordinul unei milionimi de volt, e pentru că în primul rînd variația de tensiune prezentată de fiscare neuron este foarte mică și în al doilea rînd pentru că descărcarea electrică este asincronă și deci sumația lor este dispersată în timp.

Posibilitățile acestei funcționări independente, se datorește unui mecanism de control ce menține închis infinitele conexiuni dintre diversele sisteme neuronale. Cînd posibilitățile mecanismelor de control sînt depășite, conexiunile interneuronale se deschid și se realizează sincronizarea descărcării electrice; atacul convulsiv reprezintă de fapt acest hipersincronism paroxistic. Este propriu tuturor vertebratelor și se poate spune că convulsia este o reacție fiziologică a encefalului la orice agresiune brutală.

114 Factorii care favorizează convulsiile la copii :

1) - mielinizarea insuficientă a căilor nervoase produce o izolare imperfectă a neuronilor și descărcările sincrone se pot produce cu ușurință;

2) - din cauza dezvoltării rapide a creierului, există la această vîrstă un grad oarecare de hiperemie, de edem cerebral "fiziologic". De altfel debitul circulator cerebral la copilul mic este foarte mare (65 % în loc de 15 % la adult). În stări patologice, este necesar chiar ca acest debit să crească și mai mult și dacă nu se produce o adaptare promptă în funcție de nevoile

crescute, se ajunge la anoxie, fapt care favorizează apariția convulsiilor-;

3/ - alt factor este instabilitatea neurovegetativă care transformă în agresiune brutală, cauze anodine, care în altă perioadă a vieții sînt benigne. Această instabilitate proprie sugarului produce perturbări bruște vasomotorii, umorale și termice.

4/ - se adaugă și faptul că spațiul subarahnoidian este la copil mai mic și deci se realizează mai rapid hipertensiunea intracraniană.

Totuși, nu toți copiii fac convulsii și deci nu putem privi convulsiile ca un fenomen pur fiziologic. Se vorbește de un teren special și într-adevăr în ascendența acestor copii există tare nervoase : părinții mai nevrozați, cu cefalalgii durabile, amețeli, eventual crize convulsive în copilărie.

115 = Aspectul crizei convulsive este relativ uniform, datorită diferențierii incomplete a straturilor cerebrale. Există în multe cazuri o stare preconvulsivă caracterizată printr-o privire anxioasă și tresăriri accentuate la atingeri mici.

În cazuri rare, criza convulsivă este precedată de tipete. Accesul propriu-zis începe printr-o stare de contractură tonică, privirea devine fixă, faciesul exprimă spaimă, pupilele sînt dilata-
te, reflexele pupilare abolite, copilul este inconștient, nu reac-
ționează la strigătele mamei sau la înțepături. Capul este aruncat
pe spate, maxilarele încleștate, membrele se înțepenesc, degetele
sînt flectate, toracele se imobilizează în inspir. După un număr
de secunde urmează perioada clonică: ochii se mișcă, apar grimase
repetate ale feței, maxilarele alunecă unul peste altul și dacă
copilul are dinți, aceștia scrișnesc. Limba prezintă mișcări de
propulsie și de obicei apare o spută aerată în colțul gurii. Mem-
brele superioare și inferioare prezintă mișcări de flexie și ex-
tensie, cu caracter ritmic, respirația devine profundă, neregula-
tă, zgomotoasă (din cauza contracției diafragmului). În timpul cri-
zei sfincterele se relaxează, copilul urinează sau are scaun. A-
ceastă perioadă clonică durează în general cîteva minute, dar poa-
te persista și mai mult. Este urmată de o rezoluție musculară tota-
lă și copilul intră într-o stare de somn profund. Alteori, după

1 Tonică
2 clonică
3 somn profund

încetarea crizei convulsive, copilul devine brusc conștient, fața își recapătă colorația normală, respirația se normalizează, privirea este mirată.

În timpul crizei, pe lângă tulburările de conștiință și cele motorii menționate, sînt și tulburări neurovegetative :

1 - vasoconstricție tradusă prin paloare la începutul crizei care se poate transforma într-o culoare cianotică. După încetarea crizei vasoconstricția este urmată de vasodilatație cu congestia feței;

2 - tulburări secretorii de obicei transpirații profuze și salivație abundentă;

3 - tendință la colaps cu răcirea extremităților. Dacă convulsiile durează mai mult timp, apare febra, atât din cauza tulburărilor centrale, cît mai ales din cauza travaliului muscular prelungit și accentuat.

Nu este rar ca după încetarea crizei să persiste un deficit motor, localizat la o parte din corp și care să dureze un număr de ore.

În alte cazuri criza convulsivă este localizată sau domină o parte a corpului, imitînd într-o oarecare măsură convulsia Bravais-Jacksoniană (dar se deosebește de aceasta prin conștiința pierdută).

Limitarea convulsiilor la sugar și la copilul sub 3 ani nu are semnificația de la adult sau de la copilul mare, aceasta întîlnindu-se indiferent de etiologie.

În unele cazuri crizele convulsive se pot succeda la intervale foarte mici, producîndu-se un adevărat atac convulsiv. Copilul se află într-o stare de contractură continuă, pe fondul căreia se produc crize clonice repetate. Din cauza tulburărilor grave respiratorii se produce o stare de adevărată asfixie care mărește anoxia celulei nervoase și se ajunge la edem cerebral cu modificări anatomice importante, deseori ireversibile; dacă nu reușim să scoatem copilul din această stare, el sucumbă după un număr de ore, și dacă scapă din criză rămîne de cele mai multe ori cu sechele neurologice.

Convulsiile sînt foarte variabile, de la o simplă grimasă sau o revulsie discretă a globilor oculari, pînă la marele atac convulsiv, descris mai sus.

Frecvența convulsiilor scade cu vîrsta și de la 3 ani în sus, sînt cu mult mai rare, iar diagnosticul etiologic este mult mai ușor de pus, deoarece de la acesată vîrstă dispar multe etiologii, și cauza cea mai importantă rămîne epilepsia.

Diagnosticul crizei convulsive în sine este ușor, dar ceea ce este necesar să stabilim, este cauza exactă, pentru a institui un tratament adecvat și pentru a face un prognostic corespunzător.

După Debré, convulsiile se pot clasifica în două mari grupe :

I. Convulsii simptomatice sau organice (cu leziuni anatomo-patologice la nivelul encefalului sau al altor organe).

II. Convulsii esențiale (care nu se însoțesc de leziuni anatomo-patologice evidente cu mijloacele actuale de investigație).

119 I. Convulsii simptomatice cu leziuni la nivelul sistemului nervos central

a) Hemoragiile cerebro-meningiene ale nou-născutului.

În primele săptămîni de viață, convulsiile sînt de cele mai multe ori consecința unei hemoragii meningo-cerebrale. la H.M.C

De obicei convulsiile apar după un scurt interval liber, după o naștere la care s-a semnalat un traumatism fizic sau chimic. Prognosticul este rezervat, deoarece poate rămîne o sechelă cerebrală mai mult sau mai puțin gravă.

Puncția lombară arată un lichid rozat sau net hemoragic, o albuminorahie, și hematii ratatinate. Numai uneori cînd hemoragia a fost strict intracerebrală lichidul poate fi normal.

b) Meningitele, atît cele purulente, cît și cele cu lichid clar, pot debuta cu febră și convulsii (de unde necesitatea de a efectua o puncție lombară de control în orice criză convulsivă a cărei etiologie nu este riguros precizată).

c) Encefalitele acute. Diagnosticul de encefalită este pus în clinică în mod abuziv. Termenul trebuie rezervat numai pentru cazurile în care există modificări anatomo-patologice

Meningite - bombarea fontaneli - are val; dacă copilul este liniștit
- și alte semne de meningită (redarea capii, fotofobie, etc.)
- pot. lomb. - lichid clar
- purulent, leuc., albumin.

caracteristice : fenomene inflamatorii nete și o distrucție (necroză neuronală mai mult sau mai puțin întinsă).

Teoria restrînsă a encefalitei cere ca acest diagnostic să fie pus numai acolo unde se constată o reacție mezenchimală perivasculară, exprimată morfologic prin mangoane perivascularare și reacții gliale nodulare.

T.R.E. Spatz Această teorie restrînsă a encefalitei, a lui Spatz, a deschis calea noțiunii de creier hemodinamic (encefaloză). Ceea ce domină aici sînt leziunile vasculare, edemul cerebral și hemoragiile intracerebrale (creier hortensia). Leziunile celulare există desigur, dar sînt pe planul al doilea și nu sînt decît consecința acestor perturbări brutale în circulația cerebrală. De fapt, aceleași leziuni se produc și în alte viscere importante : plămîni (poumon-réponse), rinichi, intestin, realizînd sindromul malign al lui Reilly.

Encefalitele date de un agent patogen specific cum este encefalita epidemică von Economo este azi rară.

Există polioencefalite, cînd leziunile privesc în special substanța cenușie.

Se menționează că polioencefalitele dau sechele cu caracter net evolutiv, putîndu-se ajunge la parkinsonism. Mai dese sînt encefalitele date de virusul poliomieltic coxsackie, ECHO, virusurile gripale, dar și acestea dau de cele mai multe ori leziuni de encefaloză.

Leucoencefalitele, sînt encefalite cu caracter alergic, în cursul bolilor eruptive (rujeola, varicela, vaccina). Noțiunea de encefalită alergică din cursul bolilor eruptive a fost creată de Glanzmann și de neurologul Pette. Aceste leucoencefalite pot omorî copilul (convulsii, comă), pot da sechele sau se pot vindeca.

Lucrările moderne ale lui De Robertis au dovedit că sistemul nervos central are spațiul intracelular constituit din celule gliale care acoperă celulele nervoase, încît numai axonul și dendritele sînt libere. Aceste celule, care prin piciorușele lor vin în contact cu vasele sanguine formînd tecile Virchow-Robin, sînt elementele prin care sînt aduse celule nervoase produsele energetice necesare metabolismului normal și tot prin ele celula nervoa-

să are contact cu lichidul cefalorahidian.

Prin suprapunerea simptomelor clinice pe leziunile morfologice s-a constatat că : agitația corespunde leziunilor neuro-nale; convulsiile corespund leziunilor vasculare; coma și apatia leziunilor nevroglice, semnele meningiene corespund leziunilor de pe meninge.

Virusul ajunge la celula nervoasă prin vas, așa încît orice creier infectat, la început este un creier hemodinamic, dar leziune celulară nervoasă devine mult mai importantă decît leziunea vasculară.

Ca tratament în encefalite se recomandă un aport de energie prin perfuzie de A.T.P. și combaterea acidozei.

122 d) Flebitele (tromboflebitele) cerebrale sînt complicații ale unor infecții ale feței, craniului, sau ale antrelor.

Diagnosticul în timpul vieții este foarte greu de pus. Forma cea mai evocatoare pentru diagnostic, este cea "rolandică", care se traduce prin trîada : convulsii localizate, comă, hemiplegie. Există însă forme clinice în care convulsiile n-au nimic caracteristic.

e) Pahimeningoza cerebrală (hematomul subdural, epansamentul subdural). Apare de obicei în al doilea semestru de viață, cu mărirea de volum asimetrică a craniului

Una din cauze este și un traumatism cranian, pe care părinții îl pot ascunde, (sindromul Silverman - sindromul copilului bătut), alteori copilul a căzut în cap.

Clinic, copilul poate prezenta convulsii, uneori hemoragii ale fundului de ochi, iar puncția lombară arată o disociație albumino-citologică (albumina mult mai crescută decît citologia) datorită compresiei.

Pentru precizarea diagnosticului, se efectuează puncția subdurală în unghiul extern al fontanelei anterioare și în caz de hematom se extrage un sînge negru, incoagulabil. Uneori lichidul extras prin puncție nu este sanguinolent, ci are un aspect tulbure, ca apa de var.

După extragere se injectează aer sau lipiodol, ceea ce permite delimitarea exactă a pungii, la examenul radiologic.

Tratamentul este chirurgical, scotîndu-se punga cu membranele sale, căci puncția simplă este urmată de obicei de refacerea lichidului.

(117) Afecțiunile cronice ale encefalului

(a) Malformațiile cerebrale (porencefaliile). De curînd s-a demonstrat că se pot forma lacune în substanța cerebrală din regiunea frontală, consecința unei anoxii prelungite neonatale.

(b) Encefalopatiile cronice infantile sînt o cauză frecventă de convulsii. Ele sînt datorite unor multiple cauze : boli genetice, malformative, consecința unor hemoragii cerebro-meningeene, sechele ale anoxiei după convulsii sau encefalite severe, enzimopatii.

Copiii au o întîrziere psiho-motorie mai mult sau mai puțin accentuată care permite diagnosticul.

Clinic, se descriu două tipuri de encefalopatie:

- tipul spastic (tip Little), în care copilul luat în mînă este țepăn; pus în picioare pe plan dur își fixează membrele inferioare în chip de foarfecă; prezintă hipertonie, hiperreflexivitate, semnul Babinski pozitiv;

- tipul moale (Förster).

Trebuie subliniat că encefalopatiile cronice infantile au un caracter evolutiv cu accese de acutizare și convulsii, (în unele cazuri din cauza retracțiilor cicatriciale și a tulburărilor vasculare consecutive).

(c) Microcefalia și hidrocefalie se însoțesc adesea de convulsii. Diagnosticul este ușor.

O cauză mai recent implicată este toxoplasmoza, care se însoțește de calcificări intracraniene și corioretinită pigmentară.

Reacția de fixare a complementului și testul colorimetric al lui Sabin-Feldman, pun diagnosticul, de asemenea și reacția intradermică la toxoplasmină.

Testul colorimetric (die-test) se bazează pe proprietatea protoplasmei toxoplasmei de a se colora intens cu albastrul de metilen în mediu alcalin. În contact cu serul de bolnav, în

diluții diferite, toxoplasmele își pierd această proprietate. Reacția este pozitivă atunci când 50 % din toxoplasme rămân necolorate, în diluții de ser mai mari de 1/16 - 1/24.

① Abcesul cerebral (encefalita purulentă) și tumora cerebrală dau convulsii prin fenomene de hipertensiune intracraniană.

La copil sînt frecvente tumorile cerebeloase, care dau hipertensiune intracraniană (la care se evidențiază un sindrom cerebelos, stază papilară, disjunctia suturilor, amprente digitiforme).

În aceste cazuri nu se face puncție lombară, datorită riscului angajării amigdalelor cerebeloase în gaura occipitală, fenomen ce poate duce la moarte.

Pentru diagnostic este necesară efectuarea fundului de ochi și examenul radiografic al craniului. Se mai recomandă o ventriculografie gazoasă, care se efectuează de obicei într-un serviciu de neurochirurgie.

e) Traumatismele creniene în perioada imediată sau tardivă, pot da convulsii prin cicatrici, tracțiuni, infundări, fracturi.

118 Convulsii simptomatice cu leziuni organice în afara sistemului nervos.

a) Nefrita acută sau cronică poate da convulsii prin două mecanisme :

- 1) uremie cu intoxicația sistemului nervos; *mioză*
- 2) edem cerebral datorită hipertensiunii arteriale (convulsii pseudouremice).

În eclampsia pseudouremică, în opoziție cu coma uremică (unde alături de uree sînt crescute polipeptidele, substanțele aromate și azotul restant, care este de altfel singurul toxic) se produce un edem cerebral, din cauza hipertensiunii arteriale și a retenției clorurate. Greutatea creierului crește cu 20 - 30 %.

În acest caz există de obicei convulsii localizate, midriază (și nu mioză ca în uremie). Convulsiile se repetă la intervale scurte.

Din cauza spasmului arterelor retiniene există tulburări vizuale importante. În acest caz tratamentul va consta din raunervil (serpasil Ciba) fiole a 2,5 mg. rezepină, hipazin,

papaverină 3 x 2 ctg/zi, combaterea edemului cerebral etc.

Hipertensiunea provocatoare de edem cerebral și convulsii mai poate fi dată și de un tratament cu doze mari și prelungit, de cortizon sau de un feocromocitom (tumoră a medulosuprarenalelor).

2 b) Otita și otoantrita, prin conexiunile nervoase cu creierul și tulburările circulatorii cerebrale ce le provoacă sînt o cauză frecventă de convulsii;

c) Coma hepatică; Convulsiile pot fi produse prin fenomene de intoxicație endogenă (amoniac, derivați fenolici, acid paraaminobutiric) și mai rar prin fenomene de hemoragie cerebrală, consecință a hipoprotrombinemiei.

d) Toxicoza sugarului dă frecvent convulsii prin dereglări neurovegetative, intoxicație cu radicali acizi organici (autointoxicare), deshidratare cerebrală, anoxie prin colaps circulator, dereglări metabolice importante.

e) Tusea convulsivă dă convulsii printr-o encefalită autentică sau prin hemoragii cerebrale produse din cauza efortului foarte mare din timpul chintelor chinuitoare (chemozisul este o mărturie a acestui mecanism).

f) Bronhopneumonia este o cauză frecventă de convulsii la sugar; se produc din cauza anoxiei sau prin instalarea unui creier hemodinamic în cursul unui sistem malign. Mai rare ori se poate asocia și o encefalită virotică autentică.

g) Intoxicațiile exogene cu belladona, alcool, stricnină, derivați de opiu etc. pot da convulsii.

Există și o intoxicație endogenă (come autotoxice) sau cu toxine de ascarizi etc.

II. Convulsiile esențiale

117 1) Convulsiile febrile. Frecvența cea mai mare este între 6 luni și 3 ani. Reprezintă aproximativ o jumătate din crizele convulsive care survin la copil și sînt observate cam la 2 % din copiii sub 5 ani. Există deci o predispoziție individuală și de multe ori părinții sau frații au avut convulsii febrile.

Fiind în general benigne, au dat "buna reputație" de care se bucură convulsiile la vîrsta mică.

Denumiri : prin hiperpirexie : febra este necesară să fie peste $38,5^{\circ}\text{C}$., diagnosticul de convulsii febrile fiind foarte discutabil sub această cifră;

convulsii inițiale, deoarece apar la începutul instalării febrei;

convulsii ocazionale, deoarece ori de câte ori copilul are ocazia să facă febră, poate face convulsii; termenul arată de altfel benignitatea acestor convulsii.

Etiologie - afecțiunea declanșatoare este de obicei din patologia infecțioasă (rinofaringită, afecțiuni respiratorii, otite etc.); alteori febra este de altă natură : copii supraîncălziți, cu deficit de termoliză ("stază de căldură"), febră de lapte praf (prin însetare).

Elementul de bruscete în instalarea febrei are importanță și deseori convulsiile apar după ce s-a administrat în cursul unei rinofaringite un antitermic; după ce efectul acestuia s-a epuizat (câteva ore), temperatura se ridică brusc la $39 - 40^{\circ}\text{C}$. și apar convulsiile. De fapt, convulsiile apar la o anumită temperatură pentru fiecare copil în parte.

Trebuie să deosebim aceste convulsii de alte care se însoțesc de febră, dar febra nu este cauza convulsiei, ci consecința ei când convulsia a fost mai îndelungată. Convulsiile febrile apar de obicei pentru prima dată până la vârsta de 1 an, dar pot apare și mai târziu, dacă întâmplător sugarul nu a avut până atunci vreun episod febril mai important. Cu cât copilul crește, cu atât riscul de convulsii devine mai mic și acesta dispare (practic vorbind) după vârsta de 3 - 4 ani. Dacă se mai produc convulsii cu ocazia unei febre ridicate la copilul de 4 - 5 ani și mai târziu (9 ani) atunci este foarte probabil că avem de-a face cu o criză de epilepsie autentică declanșată de febră (care scade pragul epileptogen).

Convulsiile febrile se repetă de mai multe ori în cursul primilor ani de viață și dacă la primul acces diagnosticul este mai greu (se impune o puncție lombară), ulterior diagnosticul este ușurat de noțiunea de repetiție în circumstanțe identice. Avem astfel și posibilitatea să le prevedem și să le combatem înainte

151 de a se produce. Durata acestor crize convulsive este de câteva minute și deseori pînă la sosirea medicului criza a și trecut. Dacă o convulsie durează mai mult de 15 minute, atunci sînt foarte multe șanse să fie de altă origine.

Relațiile cu epilepsia sînt discutate de mult timp, Dacă considerăm că, criza de epilepsie este o criză paroxistică hipersincronă cu descărcări electroencefalografice particulare, care n-are nici o specificitate etiologică, putînd fi declanșată de stimuli foarte variați (cardiazol, electroșoc) sau chiar stimuli naturali (hipocalcemie, hiponatremie), febră (care modifică homeostazia), criza de convulsie prin hiperpirexie este de fapt o criză epileptică.

Epilepsia adevărată, în sensul clinic al cuvîntului se definește în momentul cînd crizele se repetă și sînt spontane, iar apariția unei singure crize sau chiar a mai multora, dacă au fost provocate nu este suficientă pentru a defini epilepsia.

Convulsiile febrile pot fi definite :

- 1) dacă survin cu o creștere mai mare a temperaturii;
- 2) dacă febra nu este provocată de o atingere directă a sistemului nervos (meningită, encefalită);
- 3) lipsa în antecedente a unei atingeri cronice cerebrale anterioare (encefalopatie, toxoplasmoză).

Frecvența cu care urmează o epilepsie cronică este variabil apreciată de la 2,6 % la 71 % (Pettermann) sau chiar 100 %, după criteriile cu care se face aprecierea.

Dacă ne referim la convulsiile așa-zise "simple" care pe lîngă criteriile de mai sus mai prezintă :

- 4) o durată sub 15 minute;
 - 5) un caracter generalizat al crizelor convulsive;
 - 6) absența de alterații EEG intercritice;
 - 7) absența de antecedente epileptice în familie;
- atunci epilepsia cronică survine în 5 % (Debré și Neyroud) sau mai mic.

Dacă criteriile sînt mai puțin restrictive, procentul de epilepsie ulterioară crește la 15 - 20 %.

Elementele de prognostic individual, pentru a afirma că există o convulsie febrilă pură :

- a) convulsia să nu fie sub 3 luni (sub această vîrstă există leziuni printr-o hemoragie cerebromeningee);
- b) convulsia să nu se repete prea mult (pentru o singură criză epilepsia apare în 6 %, pentru 4 crize procentul de epilepsie s-ar ridica la 30 %);
- c) convulsia să nu dureze prea mult, altfel crește riscul epileptogen;
- d) să nu rămînă un deficit motor după criză;
- e) convulsia să nu aibă un caracter focal sau unilateral.

Este sigur că unii din acești copii au în realitate o epilepsie adevărată, declanșată de febră. Petterman susține că 71 % din acești copii au trasee modificate E.E.G., dar Fanconi susține că febra însăși produce perturbările de traseu și deci nu trebuie să le dăm importanță, decît dacă înregistrarea s-a făcut după trecerea febrei.

Patogenia convulsiilor hiperpiretice rămîne discutabilă și încă necunoscută. *→ - în natură, este - un proces, anume, de H₂O și electrolit*

Pentru unii, febra mărește anoxia cerebrală provocînd declanșarea crizei, pentru alții, este consecința unui edem cerebral, în urma eliberării excesive de ACTH, din cauza infecției inițiale care produce un stress.

În trecut (Glanzmann) se socotea că febra produce polipnee, de unde eliminare crescută de acid carbonic, alcaloză și scăderea consecutivă a calciului ionic. *→ Cantitate*

În principiu, un copil cu convulsii febrile are un prognostic bun și părinții trebuie calmați.

123 2. Spasmul plînsului, spasmul de "senglot" (convulsii efective, de minie, respiratorii - după autorii germani), reprezintă exagerarea unui fenomen fiziologic, adică pierderea respirației în timpul plînsului. Apare la copiii mai mari de 3 luni, de obicei în al doilea semestru al primului an și mai tîrziu cu ocazia unei contrarietăți.

Se manifestă sub două forme :

- forma albastră și
- forma albă.

În forma albastră (cianotică) copilul începe să plângă în hohote și respirația se oprește. Pauza respiratorie este mai lungă în timpul plînsului, din cauza apneei, se produce anoxia cerebrală. Copilul se cianoează, cade jos, cel mai adesea pe spate, ochii sînt revulzați, pupilele dilatate, corpul se înțepenește, pot apare mici convulsii ale membrelor. După maximum 1 - 2 minute, survine o inspirație profundă și zgomotoasă, după care totul reîntre în normal.

Copilul poate avea mai multe crize pe zi, care să survină ori de cîte ori plînge. În această formă cianotică, cea mai frecventă de altfel, anoxia cerebrală, produsă de lipsa "reprizei" în timpul hohotului de plîns, duce la desaturarea în oxigen a sîngelui.

Mecanismul pare totuși mai complex, căci intervine și o hiperpresiune toracică, ce produce tulburări circulatorii, influențează cordul, la care constatăm o bradicardie moderată.

Există și o altă formă palidă, în care copilul intră direct într-o sincopă convulsivantă, fără apneea realizată de plîns, ci numai prin mînie. Se produce o oprire cardiacă de scurtă durată, dar care poate fi înregistrată clinic. Este un fenomen reflex, survenind în urma unui stimul dureros, identic, ca într-o sincopă cardiacă.

Prognosticul este totuși bun și în această formă palidă.

Copiii mai măricei folosesc emoția pe care o încearcă anturajul, ca un mijloc de șantaj, pentru a-și realiza capriciile. Se pot naște astfel probleme educative, greu de rezolvat.

Crizele survin mai rar în al treilea an de viață și dispar cu totul după această vîrstă. Este caracteristic la acești copii contrastul între elementul dramatic al crizei și benignitatea ei. Aceste crize nu au nici o legătură cu epilepsia și electroencefalograma este normală. Nu necesită o terapie deosebită, copiii se stropesc cu puțină apă rece și eventual se face o injecție cu cofeină.

- Phosph - Ca
- glucidic
- Na⁺
- Ac - Basic

120 3) Convulsii metabolice

Tulburările metabolice ocupă un loc deosebit în etiologia convulsiilor, prin frecvența și importanța lor, în special tulburările metabolismului fosfocalcic, labilitatea metabolismului glucidic, modificările metabolismului azotat, a diverșilor ioni și ale echilibrului acidobazic.

Excitabilitatea sistemului nervos, manifestată cu precădere la nivelul joncțiunii neuromusculare, este în mare măsură legată de echilibrul umoral, după formula lui György :

$$\frac{K^+ (HPO_4^{--}) (HCO_3^-)}{(Ca^{++}) (Mg^{++}) (H^-)} = \frac{N}{n} = 1^{\wedge} y$$

Excitabilitatea crește când crește numărătorul sau când scade numitorul.

Există și raportul lui Kramer (Nelson)

$$\frac{Na^+ + (K)}{(Ca^{++}) + (Mg^{++}) + H^-}$$

120+121 Hipocalcemia duce la tetanie. În trecut, tetania era considerată cea mai frecventă cauză de convulsii (60 - 90 %), dar astăzi incidența tetaniei a scăzut mult. După Debré, în anii trecuți tetania intervenea într-o proporție de 25 % din totalul convulsiilor, dar în realitate procentul este cu mult mai mic, după unii fiind doar de 1 - 3 %. Tetania apărea la copii în legătură cu vindecarea rahitismului, atunci când primăvara, calciul, fixându-se pe oase, scade în sânge. Este vorba de scăderea calciului ionic, adică cel nelegat de proteine.

Criza convulsivă în sine nu are nimic particular, dar ne poate ajuta pentru precizarea diagnosticului, prezența laringospasmului.

Nu mai în
Tetanie.

Diagnosticul se precizează în perioada dintre accese prin prezența semnelor de spasmofilie, stare ce precede tetania, adică hiperexcitabilitatea mecanică, (Chwostek, Weiss, Trousseau, Lust), spasmul cîrpopedal și semnele de hiperexcitabilitate electrică, în special cea galvanică, mai accentuată decît cea faradică.

Criza convulsivă din tetanie este una din cele mai periculoase, căci prin laringospasmul concomitent se produce moartea copilului prin asfixie. Unii autori (J. Marie, Salet), au găsit

modificări ale electroencefalogrammei de tip epileptic, modificări care dispar în urma tratamentului cu calciu și vitamină D. Acești autori interpretează modificările de traseu ca pe o scădere a pragului epileptogen. Rohmer și colaboratorii, fără a contesta autenticitatea acestor fapte, le consideră ca mult mai inconstante și nu le acordă nici o semnificație de comițialitate, între aceste două boli neexistând nici o legătură.

Hipoglicemia este o cauză mai rară de convulsii. Excepțional poate fi produsă de un adenom insular sau mai frecvent de doze prea mari de insulină aplicate unui copil diabetic, cunoscută fiind instabilitatea diabetului infantil.

În alte cazuri poate fi vorba de o tulburare a glicogenolizei cu stocare masivă a glicogenului în ficat (policoria glicogenică, boala lui von Gierke sau glicogenoza de tip I Cori), care nu este propriu-zis o boală de glicogen ca boala Pompe (sau glicogenoza de tip II, prin deficit de alfa-glucozidază).

În policoria glicogenică, hipoglicemia cronică incorigibilă este consecința unui deficit în glucoză-6-fosfatază și secundar se produce un răspuns neoglicogenic cortizolic, ceea ce antrenează o supraîncărcare glicogenică hepatosplenică. Copilul are aspect cushingoid. Este glicogenoza cea mai frecventă și cea mai gravă, cu un prognostic sumbru, neavând tratament.

Există în această boală o hipoglicemie "à jeun" (mai puțin de 0,50 gr.‰), iar injecția de adrenalină nu este urmată ca în mod normal de mobilizarea glicogenului din ficat, cifra glicemiei rămânând nemodificată.

Alteori hipoglicemia este consecința unei tulburări pur funcționale, mecanismul de reglare al glicemiei fiind imperfect la copil.

Printre cauzele hipoglicemiei, este și intoleranța la leucină; în acest caz, un aport mai crescut cu acest acid aminat (gălbenuș de ou) tulbură metabolismul glucidic și determină o hipoglicemie gravă.

O particularitate clinică a acestor convulsii este transpirația abundentă. Dacă știm de exemplu că bolnavul este un diabetic în tratament, diagnosticul de comă hipoglicemică trebuie evo-

cat imediat ce apar convulsiile, care urmează la un timp după injecția de insulină.

De altfel, confirmarea diagnosticului constă în rezultatele spectaculare ce se obțin prin injecția a 2 - 3 fiole de ser glucozat hipertonic intravenos, eventual asociat cu o injecție subcutanată de glucagon. Alteori, crizele de convulsii survin dimineața pe nemâncate.

Patogenia pare să fie în legătură cu starea de asfixie a sistemului nervos, deoarece în lipsa glucozei celulele nervoase nu mai sînt capabile să utilizeze oxigenul.

Avitaminoza B₆ (piridoxina)

S-au semnalat cazuri de avitaminoză B₆ la copiii hrăniți cu preparate industriale de lapte de vacă lipsite de această vitamină (U.S.A.).

Sînt și cazuri rare de convulsii piridoxino sensibile, care cedează numai la injecția a 100 mg. vitamină B₆. Nu este vorba de o lipsă de aport, ci de o utilizare defectuoasă a acestei vitamine.

Toxicoza, datorită tulburărilor metabolice prin hipernatremie sau prin hipoosmolaritate cu hiperhidratare celulară, se poate însoți de convulsii metabolice.

124 4) Epilepsia

Prin electroencefalogramă s-a constatat că epilepsia există din prima copilărie, dar criza neavînd nimic caracteristic se confundă în noianul celorlalte cauze de convulsii.

La copilul mare, după 3 - 4 ani, diagnosticul clinic este mai ușor, căci cele mai multe convulsii au dispărut și diagnosticul diferențial este mult mai simplu.

(124) Accesul mare (grand mal) are la copil anumite particularități. În 1/2 cazuri criza este inopinată, de o brutalitate extremă.

Alteori există anumite fenomene premonitorii : o stare de rău, o sensibilitate mai mare la cald sau la frig, tulburări digestive, anumite modificări psihice, fenomene pe care uneori mama le percepe și își dă seama că în orele următoare copilul va avea o criză.

Aura este o senzație specială de sufocare sau de neliniște accentuată care o are bolnavul puțin timp înainte de o criză, dar care nu-i lasă timp să-și ia vreo precauție în cădere. Mai rar aura este reprezentată printr-o senzație gustativă, olfactivă sau printr-o halucinație auditivă etc., întotdeauna aceeași pentru un același bolnav. Strigătul inițial este mai rar întâlnit. Caracteristic este căderea brutală cu lovire (cicatricile sînt deseori vizibile la cap și evocă diagnosticul de epilepsie).

Accesul începe printr-o fază tonică de 20 - 30 secundare însoțită de paloare, ce trece repede într-o stare de asfixie cu cianoză și spume la gură. Copilul este inconștient.

Urmează faza clonică, de obicei bilaterală ce durează 1 - 2 minute, după care copilul intră într-o stare soporoasă; se înregistrează incontinența sfincterelor.

După acest somn stertoros, care durează 10 - 30 minute, copilul se trezește obosit, în parte obnubilat și anamnestic.

În alte cazuri criza epileptică survine în timpul somnului (noaptea) cu tulburări vasomotorii și modificări grave respiratorii (epilepsia morfeică).

Frecvența crizelor este variabilă. Uneori sînt foarte rare, copilul prezentînd 2 - 3 crize în toată viața. Alteori sînt aproape zilnice. Producerea crizelor este favorizată de excesele alimentare, enervări, febră etc.

Epilepsia se manifestă și prin accesul mic (petit mal) care constă într-o criză scurtă dar radicală de pierdere a cunoștinței (absența). Deodată copilul rămîne imobil, cu privirea fixă, oprindu-se din mișcări sau vorbă. Este palid, inconștient, adesea se oprește și respirația, dar totul durează numai cîteva secunde, după care bolnavul își continuă activitatea fără să-și dea seama de această întrerupere. Cele mai ușoare grade de absențe abia pot fi diferențiate de mirarea fiziologică, în cursul căreia atenția este distrasă pentru cîteva clipe.

Uneori criza se întovărășește de mici semne motorii, cu ridicarea ochilor în sus, mici bătăi ale pleoapelor sau tremurături ale buzelor.

Aceste crize pot fi foarte rare - odată pe lună, dar uneori sînt dese, ajungînd la 100 pe zi. Crizele pot rămîne izolate, dar în unele cazuri pot duce la instalarea acceselor de "grand mal".

125 Un echivalent epileptic, cu caracter de automatism este spasmul de flexiune sau ticul de Salaam (numit astfel deoarece amintește rugăciunea mahomedanilor către Mecca). Acest echivalent epileptic este denumit astăzi și sindromul West. Boala apare la un copil aparent sănătos, la vîrsta de 5 - 6 luni. Pînă la această vîrstă copilul s-a dezvoltat normal din punct de vedere psihomotor.

Boala începe cu fenomene motorii brutale, cu descărcări electrice fulgurante : uneori copilul apleacă capul în jos, alteori ridică membrele superioare în sus și le apleacă.

Dacă este în poziție șezîndă are o mișcare mai completă: ridică mîinile în sus, le apleacă, apleacă capul împreună cu trunchiul ca un salut mahomedan.

Dacă este în poziție culcată, ridică membrele inferioare și eventual membrele superioare în sus.

Din păcate aceste crize se repetă și copilul evoluează spre o idioție gravă.

Autorii francezi stîndînd mai recent un număr de 8 fetițe cu acest sindrom au găsit o agenezie de corp calos, vizibilă prin encefalografie gazoasă.

Traseul E.E.G. arată un ritm foarte tulburat, și caracteristic numit disritmia majoră sau hipsaritmia.

Ca tratament, un preparat de ACTH sintetic folosit este cortrosinul. Alt medicament, prednisonul, se administrează în doze de 3 mg./kg.corp, luni de zile. Fenomenele motorii dispar, dar deseori involuția psihică nu poate fi oprită, deși unii autori consideră că un tratament precoce cu ACTH sau cortizon poate împiedica evoluția fatală spre o idioție.

S-au mai descris de asemenea, alte echivalențe epileptice și anume epilepsia psihomotorie. (125)

În acest caz activitatea critică se manifestă sub forma unui automatism ce amintește o-activitate coordonată, mai mult sau mai puțin complexă.

Automatismul este foarte adesea elementar, la copilul mai măricel și totdeauna la sugar.

Copilul își suspendă activitatea sa, dar mai puțin brusc decât în petit-mal.

Adesea, el simte că se apropie criza, manifestările cele mai uzuale fiind frica și durerile abdominale epigastrice. Foarte repede, apoi el devine inconștient, după ce uneori a avut timp să se refugieze lângă mama sa, sau să spună câteva cuvinte ("mi-e frică"). Rămâne apoi imobil, cu privirea fixă, palid sau cianotic, prezintă mișcări de mașonare, de deglutiție, de sugere, care reprezintă un automatism primitiv de tip alimentar. Conștiența revine apoi progresiv și copilul adoarme.

Există și automatisme mai complexe, mai rare.

Mai sînt accesele tonice fulgurante la sugar în care, timp de câteva secunde, musculatura este cuprinsă de o contracție tonică în cursul căreia opistotonusul și cianoza sînt tipice. E.E.G. este de cele mai multe ori patologic, dar fără caractere de epilepsie.

Sînt și echivalențe psihice : un delir tranzitoriu, o mînie violentă, fugă de vagabondaj.

126 Accese neepileptice

1. Sincopa (leșinul) este o tulburare de irigație a creierului frecventă la copiii vasolabili (în special la fete), mai ales în cursul pubertății. Poate fi provocată de ridicarea bruscă (TA este mai mică în ortostatism decât în decubit), spaimă, emoții, dureri intense.

Este o tulburare de irigație cerebrală. Fața devine palidă, fruntea acoperită de transpirație, extremitățile reci, puls și respirație abia perceptibile. Revenirea se face după stropirea cu apă rece.

2. Migrena. Jumătate din migrenile adulților debutează în copilărie. Cauza este o vasoconstricție paroxistică în creier sau meninge și în fundul de ochi (urmată de o vasodilatație foarte dureroasă). Accesul este provocat de surmenaj (școlar), eșecuri, etc. Adeseori este precedat de fenomene de neliniște, de presiune, iritabilitate. Apoi, se instituie pentru câteva ore o

hemicranie violentă, cu fotofobie, paloare, greață. Apar apoi vărsături, care sînt urmate de un somn adînc, după care accesul de obicei trece.

Migrena este apreciată apoi ca o boală ereditară, antecedentele familiale fiind notate în 60 - 80 % din cazuri. Modul de transmisie este puțin elucidat, fie de la mamă, fie de la tată, la ambele sexe, dar dominant. Se consideră că fenomenele vasculare amintite mai sus, corespund unui edem perivascular bogat în bradikinină, care coboară pragul dureros.

Înainte de a pune diagnosticul de migrenă, trebuie exclusă o miopie, o hipermetropie sau alte vicii de refracție, o tumoră cerebrală, o sinuzită, etc.

Migrena apare la subiecții inteligenți.

Crizele de migrenă pot alterna și cu dureri abdominale - migrena ombilicală. Deoarece în 19 % din cazuri se constată potențiale epileptice pe E.E.G. par să fie și unele legături cu epilepsia.

Deseori accesele de migrenă, ca și accesele de astm, încetează la pubertate.

Tratament : repaus la pat, preparate de ergotamină (de exemplu dehidroergotamina) de 3 ori pe zi, atîtea picături cîți ani are copilul.

Pluvinage (1978) recomandă alături de medicație clasică, un nou medicament, amitriptilina (Laroxyl) 2 - 3 comprimate de 25 mg. pe zi.

În prezența unui fond epileptic, fenobarbitalul acționează bine.

Migrena este un teren alergic și are legătură cu așa-zisele vărsături ciclice acetonemice.

Vărsăturile ciclice acetonemice pot apare chiar în al 2-lea an de viață, iar dispariția acceselor se face de obicei înaintea vârstei de 10 ani.

Vărsăturile pot duce în 1 - 2 zile la exicoză, comă și chiar exitus. Deoarece acetonemia precede adesea vărsăturile, acetonemia nu poate fi explicată doar prin foame, ci este probabil consecința unei tulburări metabolice primare (blocare metabolică),

cu o reacție anormală față de carența de hidrocarbonate, utilizarea acestora fiind îngreuiată.

E.E.G., patologică, permite supoziția că adesea este vorba de vărsături de origine cerebrală, uneori de un echivalent epileptic. Factorii declanșatori sînt emoțiile, alergiile alimentare, etc.

3. Narcolepsia survine uneori și în vîrsta copilăriei. În plină activitate, în special la emoții, pacientul cade într-o stare de somn.

4. Catalepsia sau cataplexia, constă în pierderea bruscă a tonusului muscular (ca în paralizia periodică familială unde este o hipokaliemie brutală prin migrația K în celulă sau fixarea K în ficat, în urma unui prînz abundent), declanșată de emoții. Sînt interesați de obicei totalitatea mușchilor, dar în opoziție cu narcolepsia, bolnavul nu-și pierde conștiința.

Narcolepsia și cataplexia pot fi atribuite unor accese de încetare a activității formațiunii reticulate și nu se tratează cu substanțe antiepileptice, ci cu amine de trezire.

În epilepsia copilului nu există de obicei tulburări mintale sau de caracter, copiii fiind normali în intervalul dintre crize, adesea cu o foarte bună școlaritate.

Evoluția dementială este cu totul excepțională.

Pentru precizarea diagnosticului se folosește E.E.G. care se bazează pe înregistrarea potențialului electric al scoarței. Pe E.E.G. normală apar diferite unde, care constituie așa numitul ritm de bază.

În primele luni de viață predomină ritmul cu unde delta dezordonate, cu 1 - 3 - 5 H/sec, care se găsesc și în somnul profund de la orice vîrstă.

Între primul și al cincilea an de viață se constituie un ritm de bază teta (4 - 7 H/sec), iar între 5 și 10 ani este înlocuit cu un ritm de bază alfa încă labil (8 - 14 H/sec). Abia după vîrsta de 10 ani întîlnim ritmul de bază alfa stabil al adultului.

La baza epilepsiei stă o funcție anormală a neuronilor: ei dezvoltă o activitate excesiv de crescută și se descarcă sincron

în mare număr (hipersincronism).

Pe E.E.G. aceste fenomene se reflectă sub formă de modificări bruște de potențial (vîrfuri, "vîrfuri-unde").

La începutul atacului apar vîrfuri ritmice, ce se succed rapid (cam 30 H/sec); atunci clinic rezultă faza tonică de grand mal. De regulă unui vîrf îi urmează o oscilație lentă și înaltă (undă de frînare). În grand mal aceste unde se instalează abia după un timp și devin din ce în ce mai înalte și mai lungi, ceea ce corespunde fazei clonice.

Hiperventilația poate și ea să determine apariția undelor înalte lente, care apar cu atât mai des cu cît persoana este mai tînră. De aceea trebuie să se interpreteze cu prudență E.E.G. copiilor care țipă, deci se hiperventilează.

În petit mal : unei salve scurte de vîrfuri îi corespunde clinic o contracție mioclonică.

Dacă avem complexe "vîrfuri unde", efectul inhibitor al undelor poate fi atât de mare încît nu avem clinic nici un fenomen motor ci numai o absență.

Pentru epilepsie sînt trasee cu totul caracteristice care permit un diagnostic de siguranță.

Pentru accesul mare : o rărire a ritmului și unde cu amplitudine mai mare de formă trapezoidă etc..

Pentru accesul mic și echivalente : complexe "vîrf-undă" sau trasee de "unde" sau "vîrfuri".

Trebuie menționat că un examen negativ nu exclude epilepsia, căci cu cît ne depărtăm de momentul accesului, cu atât șansele de a găsi un traseu perturbat sînt mai mici; pentru acest considerent se recomandă să se facă înregistrările cît mai aproape de criză și să fie repetate de mai multe ori. În caz de îndoială trebuie examinați și părinții, căci în 60 % din cazurile de epilepsie și părinții au trasee de epilepsie (Lennox).

Tratament

Pentru a combate anoxia centrală, se recomandă oxigenoterapie. Copilul va fi degajat, culcat pe o parte, pentru a se evita obstruarea laringelui prin căderea limbii, iar la cei mai mari se va introduce între dinți un rulou, pentru a se evita

mușcarea limbii. Copilul nu va fi bătut pe obraji, cum greșit se obișnuiește, ci din contra se vor lua măsuri pentru a asigura liniște în jurul său. Se recomandă băi calde, cu efect calmant la 38°C.

În timpul crizei se va injecta din fiola de plegomazin (R.P.Ungaria) un miligram/kg.corp pentru prima injecție. Sînt fiole de plegomazin de 5 ml., soluție 0,5 % adică conțin în total 25 ml.substanță activă. Doza totală în 24 ore este de 2 - 3 mg./kg.corp. Se poate injecta și intravenos, dar numai în lichidul de perfuzie, deoarece este caustic pentru peretele venei. Sînt și fiole de 2 ml., 2,5 %, pentru adulți, care conține 50 mg.substanță activă (nu le folosim).

Clordelazinul este prezentat numai în drageuri de 0,025 gr. În același timp, dar cu altă seringă și în altă parte (în contact precipită), vom face o injecție de fenobarbital, din fiola de 2 ml. = 20 ctg. de substanță activă. Fiecare diviziune = 1 ctg. Vom injecta 1 ml. pentru prima injecție (circa 1 ctg./kg.corp); uneori pentru a scoate copilul din convulsie se ajunge la 10 - 20 ctg. de fenobarbital cu doză totală.

Recent, s-a precizat că acțiunea maximă a fenobarbitalului, injectat intramuscular, adică barbitemia maximă este atinsă de abia după 90 - 120 minute. De aceea în ultimul timp medicamentul de preferat pentru începerea tratamentului este diazepamul sau seduxenul (Richter). Fiola are 2 ml. și are o concentrație de 0,5 %, adică conține 5 mg./1 ml. Doza este de 1 ml./kg. (2 diviziuni/kg.) intravenos sau intramuscular.

Efectul maxim este mult mai rapid și acțiunea sa se epuizează după 30 - 40 minute, de aceea se poate repeta după acest interval de timp.

Puncția lombară este obligatorie, atât pentru diagnostic cît și pentru efectul său decompresiv.

Pentru combaterrea edemului cerebral se utilizează sulfat de magneziu soluție 20 %, intravenos sau intramuscular. Doza este de 1 ml.(0,20 gr.substanță)/kg./24 ore.

În ultimii ani, preferăm pentru combaterea edemului cerebral o perfuzie relativ rapidă (între 45 - 60 minute) cu o solu-

ție de manitol, 10 - 15 - 20 %, în doză de 1,5 - 2 gr. de substanță pură/kg. De exemplu din soluția de 15 % se va injecta 10 ml. soluție/kg. Injecția de gluconat de calciu intravenos are un efect sedativ. Se face chiar dacă nu avem de-a face cu o tetanie.

Rareori este nevoie să recurgem la clisme cu cloralhidrat (0,50 gr. în primul an de viață, diluat cu 50 - 100 gr. lapte).

De asemenea în cazuri rebele de rău convulsiv se poate folosi pentotalul sau amitalul din chirurgie, în doză de 12 mg/kg.

În accesul mare epileptic cele mai bune rezultate se obțin în afara crizei cu fenobarbital (luminatul german), (gardenalul francez). Se stabilește o doză minimă care trebuie dată zilnic, ani și ani de zile, (hrana epilepticului). Doza este de 5 ctg. la copilul mic, 7 ctg. la 7 ani, 10 ctg. la copilul de 10 ani.

La copiii agitați, fenobarbitalul nu dă rezultate bune. Este mai indicat mysolina (preparatul românesc primidon). Preparatul se găsește în tablete de 0,25 gr.

Doza este de : 0,25 - 0,50 gr./zi la copiii sub 2 ani;
0,50 - 0,75 gr./zi la copiii între 2 și 6 ani.

De asemenea se recomandă hibiconul, miocaina.

Se mai folosește hidantoina (fenitoin CIF) în comprimate de 0,10 gr. Doza pentru copilul mare este de 2 - 3 tablete/zi.

Se consideră că acesta este singurul medicament care rivalizează în accesul mare epileptic cu fenobarbitalul.

Avantajul său asupra fenobarbitalului este că în doze eficace nu dă torpoarea pe care o dă primul. Preparatul străin cunoscut este dilantin. Ca incidente se citează : vărsături, vertij, tulburări vizuale (diplopie), tulburări de memorie, hipertrofie nehemoragică a gingiilor, ataxie, erupții morbiliforme, eriteme care dispar însă după reducerea dozei.

Pentru accesul mic și echivalente, rezultatele obținute cu fenobarbital sînt destul de mediocre; se folosește cu succes trimetiloxazolida 2,4 dione (sub numele comercial de tridione, în tablete de 0,30 gr.). Echivalentul românesc este trepalul în drageuri de 0,15 gr. Doza pînă la 2 ani este de o tabletă de tridione sau 2 tablete de trepal, între 2 și 6 ani, 0,60 gr. sub-

stanță, de la 6 ani în sus - 0,90 gr.

Dozele prea mari de Tridion sau prea prelungite pot da fotofobie, hemeralopie, toropeală, greață, erupții cutanate sau chiar sindroame nefrotice. Acestea dispar după îndepărtarea drogului.

S-au semnalat însă unele anemii aplastice fatale, de aceea este recomandabil ca în curele prelungite să facem periodic numărătoarea de hematii.

În urma acestui tratament accesile dispar și E.E.G. se normalizează pentru o bună perioadă de timp, astfel încât se pot face și pauze.

Zarontinul este probabil mai bun ca tridionul și în străinătate se utilizează din ce în ce mai mult.

Evident că și aici au fost semnalate unele efecte secundare, dar sînt mai benigne și dispar după oprirea sau chiar diminuarea tratamentului. Nu au fost semnalate discrazii sanguine cu zarontin.

Doza de început este o capsulă de 250 mg.zilnic, timp de o săptămînă.

Dacă este necesar se crește cu o capsulă în fiecare săptămînă pînă la un total de 6 capsule pe zi (de 3 ori 2 capsule).

Medicamentul poate fi prescris și după criteriul greutateii (20 - 40 mg/kg./zi).

Diazepamul (valium). Există tablete de 2 mg. și 10 mg. Administrare : de 3 ori pe zi cîte 1 - 2 mg. la copilul mic, crescînd pînă la de 3 ori cîte 10 mg.la copilul mare.

Este bine tolerat și indicat mai ales la copii cu petit mal, la care zarontinul nu a dat rezultate.

În epilepsia psihomotorie și accesul mare, un medicament relativ nou și eficient este carbamazepina (tegretol).

Este puțin toxic și dă uneori leucopenii care de obicei dispar după oprirea tratamentului.

Este știut de exemplu că fenobarbitalul ca și preparatele de hidantoină deprimă copilul, pe cînd tegretolul, prin efectul său psihotrop este indicat, în special, în formule în care se asociază și tulburări de comportament.

Doza uzuală este între 15 - 20 mg./kg./zi. Preparatul de care dispunem se numește Stazepin (polonez) și este prezentat în tablete de 200 mg.

Tratamentul medicamentos în epilepsie poate fi ajutat de regimul cetogen (regim foarte bogat în grăsimi și foarte sărac în hidrocarbonate), care duce la formarea și eliminarea de corpi cetonici în respirație și urină.

După criza convulsivă, se recomandă suprimarea, mai ales la sugari, a oricărei alimentații, în special a laptelui de vacă, care are proprietăți spasmogene, dându-se ceai îndulcit la care se poate adăuga după vîrstă, un gălbenuș de ou.

Copiii care au avut convulsii trebuie luați în evidență.

Unii recomandă administrarea zilnică a unui anticonvulsivant (fenobarbital), timp de 1 - 3 ani.

C O M E L E

Coma se definește și se recunoaște prin pierderea mai mult sau mai puțin completă a conștiinței și a altor funcții a vieții de relație (de exemplu sensibilitatea) și păstrarea, mai mult sau mai puțin totală, a funcțiilor vieții vegetative (respirație, circulație, termoreglare).

Sub raport patogenetic, coma rezultă din suprimarea funcțiilor cortexului cerebral, cu păstrarea funcțiilor centrilor vegetativi subcorticali (diencefalici și bulbari).

Diagnosticul stării de comă este relativ ușor și se bazează pe constatarea tulburărilor grave de conștiință, motilitate voluntară (dispărută sau diminuată mult), reflexe și sensibilitate, cu conservarea metabolismului, respirației și circulației.

Pierderea conștiinței se manifestă printr-o stare de somn profund, patologic. Poate reacționa prin mișcări reflexe și/sau gemete la excitanți puternici (înțepare, ciupire, zgomote, excitanți luminoși).

Motilitatea, reflexele și sensibilitatea sînt abolite sau alterate în raport cu profunzimea și natura comei.

Motilitatea voluntară este prima care dispare. Dispar întîi reflexele mai recente din punct de vedere filogenetic : cutanate abdominale, cremasterian, osteotendinoase.

În comele grave, pupilele devin midriatice și nu mai reacționează la lumină.

Bolnavul pierde controlul sfincterelor. Deglutiția devine dificilă și în coma carus dispare.

Diagnosticul profunzimii comei se stabilește în raport cu gradul pierderii conștiinței și cu starea circulației și respirației. Se diferențiază :

- Coma vigیلă (ușoară, superficială, subcomă sau precomă) este o stare de trecere între starea de obnubilare și coma propriu-zisă. Conștiința nu este complet pierdută, bolnavul este confuz (incoerent în gîndire și exprimare), reacționează prin mișcări reflexe sau gemete la excitanți puternici și poate reveni episodic

la starea de luciditate. Reflexele, circulația și respirația sînt normale.

- Coma propriu-zisă se caracterizează prin pierderea conștienței, abolirea mișcărilor voluntare și alterarea gravă a sensibilității (numai excitanți puternici determină grimase). Reflexele osteotendinoase și pupilare sînt păstrate. Tulburările cardio-vasculare și respiratorii lipsesc sau sînt minime.

- Coma carus, profundă, gravă, în care bolnavul nu reacționează la nici un fel de excitant. Reflexele cutanate, osteotendinoase, pupilare și de deglutiție se abolesc treptat. Apar tulburări respiratorii, circulatorii, metabolice.

- Coma ireversibilă sau depășită este o comă foarte gravă, cu abolirea motilității, sensibilității și reflexelor. Reflexul cornean dispare ultimul. Apar tulburări cardio-vasculare și respiratorii grave, care nu răspund la manevre de reanimare și duc la moarte.

Diagnosticul diferențial se impune cu :

1) Obnubilarea, care este o stare crepusculară, în care bolnavul își păstrează parțial conștiența. Apare în alcoolism acut, isterie, stare postepileptică.

2) Starea de somn, se manifestă prin hipersomnie profundă și de durată, în care bolnavul poate fi trezit prin stimuli puternici, răspunde la întrebări, dar readorme imediat. Apare în caz de extenuare fizică sau psihică, în leziuni encefalice (tumori, encefalite etc).

3) Lipotimia sau sincopa se instalează brusc, are o durată scurtă, stare în care și funcțiile vitale sînt abolite, pulsul și respirația abia perceptibile, extremitățile reci, fruntea acoperită cu sudori. După cîteva secunde sau minute, copilul iese de obicei din această stare.

4) Șocul sau colapsul circulator, în care fenomenele se petrec invers decît în comă : funcțiile vitale sînt foarte mult scăzute și o dată cu ele și funcțiile de relație, dar conștiența este păstrată. Există astenie foarte importantă, accelerarea pulsului și prăbugirea tensiunii arteriale.

În sfârșit, vom diferenția coma de

5) narcolepsie, cataplexie și letargie. Letargia se manifestă prin somn anormal de profund și prelungit, din care copilul poate fi trezit numai prin excitanți foarte puternici. Respirația și circulația sînt mult deprimare, bolnavul are aspect de mort. Apare în intoxicații acute (hipnotice, alcool), encefalite.

Tabloul clinic al comei, în afara semnelor menționate, mai cuprinde următoarele : membrele bolnavului, cînd le ridicăm, cad inerte pe patul lui, dar persistă un oarecare grad de tonus muscular care trebuie cercetat, pentru că în cazul existenței leziunilor de focar, care determină manifestări paralitice, hipotonia este mai accentuată la nivelul membrelor paralizate.

De asemenea, temperatura este coborîtă în come, cel puțin la începutul lor, iar apariția unei hipertermii întuneacă și mai mult prognosticul.

Starea de nutriție a țesuturilor este perturbată, ceea ce explică în comele prelungite frecvența tulburărilor de decubit, escare, infecții urinare, complicații pulmonare, care pot agrava și mai mult prognosticul.

După evoluția lor, deosebim: comele progresive, cum sînt comele prin autointoxicare, care se instalează paralel cu gradul de progresiune a intoxicației; comele intermitente, legate adesea de fenomene de spasm; în alte cazuri coma se instalează fulgerător (hemoragie cerebrală) și în acest caz vorbim de apoplexie.

Diagnosticul unei come constituie o urgență medicală, pe primul loc situîndu-se comele profunde și acelea care implică risc vital ca : sincopa cardiacă, insuficiența respiratorie severă, starea de șoc, existența tulburărilor electrolitice, tulburările de ritm cardiac.

Convulsiile sînt de asemenea un element de gravitate prin consecințele respiratorii care le pot agrava. Reamintim caracterul peiorativ al hiperpirexiei.

Comele se pot clasifica :

A. Come prin leziuni cerebrale primitive, secundare unui traumatism, unei hemoragii sau unui ramolism cerebral, edem cerebral, meningo-encefalite, abcese cerebrale, tumori cerebrale, epilepsie, insolajie, etc.

B. Come prin suferință cerebrală secundară :

1. Visceral-metabolice :

- encefalopatie respiratorie, comă hipercapneică, come prin acidoză respiratorie;
- tulburări hidroelectrolitice (intoxicarea cu apă, deshidratarea celulară);
- come hipoglicemice;
- coma hepatică;
- coma uremică;

2. Come endocrine : diabet, Addison, hipofizară (boala Simonds, sindrom Sheehan).

3. Come toxice exogene (intoxicațiile).

A. Comele de origine cerebrală

Tabloul clinic al acestor come este atât de caracteristic, încât, obișnuit, diagnosticul se face pe marginea examenului clinic, inclusiv a examenului neurologic; sînt așa numitele "come neurologice".

1. Coma traumatică apare după un traumatism puternic, cel mai adesea cranian (uneori traumatismul se poate transmite prin coloana vertebrală).

Se pot descrie astfel :

a) comotia cerebrală, datorită unor modificări circulatorii și leziuni mecanice ale elementelor nervoase, dar fără leziuni vizibile ale substanței cerebrale. În acest caz coma survine brusc și imediat după traumatism, cu vărsături, midriază, pupilele nu reacționează la lumină, convulsii, incontinența sfincterelor, reflexe diminuate sau abolite, pulsul slab.

b) contuzia cerebrală, cu rănirea substanței cerebrale și L.C.R. sanguinolent.

c) fractură de boltă sau de bază de craniu, cu semne clinice (otoragie) și radiologice caracteristice.

În formele fără fractură, prognosticul este mai bun și se poate produce repede vindecarea fără sechele. Totuși, evoluția ulterioară a unui traumatism cerebral este imprevizibilă.

În cazul în care coma survine după un interval liber de la traumatism, ne vom gândi la un hematom cerebral, care produce fenomene compresive, iar dacă intervalul este mai mare poate fi vorba de un abces cerebral sau de o meningoencefalită post-traumatică.

Examenele paraclinice necesare în coma traumatică sunt:

- radiografia de craniu;
- fundul de ochi;
- puncția lombară;
- examen neurologic;
- electroencefalograma cu valoare mai ales în aprecierea evoluției leziunilor;
- angiografia carotidiană este examinarea de primă importanță pentru diagnosticul lezional și stabilirea conduitei terapeutice. Deplasările vasculare sunt evocatoare pentru hematoamele cerebrale (în zona hematomului se constată lipsa desenului vascular, "vid vascular");
- pneumoencefalografia care este însă contraindicată în urgențe;
- oximetria (determinările pO_2 și pCO_2) permite controlul tratamentului insuficienței respiratorii.

Tratamentul de urgență, trebuie început imediat, la locul accidentului.

Prevenirea și/sau combaterea obstrucțiilor căilor respiratorii este prima măsură terapeutică.

Curățirea cavității bucale și a faringelui, împiedicarea căderii limbii, respirație gură la gură, completează tratamentul.

Antibioticele se administrează în toate cazurile pentru prevenirea infecțiilor.

Nu se administrează opioace, barbiturice sau neuroleptice, medicamente care modifică starea de conștiință și împiedică

aprecierea evoluției, cât și stabilirea diagnosticului corect.

Prevenirea și tratamentul edemului cerebral se face astfel : ridicarea capului la 20° deasupra patului (la un nivel mai ridicat decât cel al inimii); această poziție favorizează reîntoarcerea venoasă cerebrală și reduce astfel volumul patului vascular și presiunea intracerebrală.

Aportul parenteral lichidian este la început restrictiv, perfuzându-se doar glucoză 10 %. Se mai poate perfuza manitol 20 %, hormonoterapie (hemisuccinat sau A.C.T.H.).

Diureticele sînt evitate de neurochirurghi care consideră că acestea nu au efect antiedematos cerebral, dehidratînd doar țesutul cerebral sănătos și agravînd starea de edem cerebral.

Hiperventilația artificială are efect secundar antiedematos prin corectarea hipoxiei și hipercapniei.

2. Come prin hemoragie, tromboză și ramolism cerebral, sînt come cu semne de localizare. Accidentele vasculare la copil pot fi legate de o embolie (în cadrul unei cardiopatii preexistente), o hemoragie în cazul unei hipertensiuni arteriale, sau într-o diateză hemoragică.

Ictusul (apariția bruscă a deficitului focal motor) este manifestarea majoră a acestor forme vasculare cerebrale.

De obicei sînt come apoplectice, cu caracter de comă carus și respirație stertoroasă.

Hemiplegia sau hemipareza constituie principalul semn de diagnostic. Capul și ochii sînt deviați spre leziune, trăsăturile feței sînt trase spre partea sănătoasă. În partea hemiplegică, extremitățile, ridicate, cad rapid, inerte, pe cînd membrele neparalizate, comparativ, revin mai lent la poziția inițială.

Afazia este prezentă în cazul localizării leziunii în emisferul dominant (stîng).

3. Comele în meningite purulente, meningoencefalite și meningita tuberculoasă, se pot instala la debutul acestor afecțiuni, fără ca semnele meningiale să fie prea evidente. De asemenea o comă secundară unui abces cerebral poate avea la copil o evoluție mută și ulterior să se manifeste clinic prin apariția

comei. Originea abcesului cerebral poate fi cranio-facială sau la distanță (supurații bronhopulmonare, osteomielită, flegmoane, septicemii).

4. Come prin tumori cerebrale. Sînt de obicei precedate de semne de hipertensiune intracraniană cronică cu evoluție progresivă (cefalee, vărsături, tulburări psihice ca apatie, amnezie, dezorientare în timp și spațiu).

5. Comele epileptice se diagnostichează relativ ușor cunoscînd antecedentele bolnavului (caracterul de repetabilitate).

Este o comă profundă cu respirație stertoroasă, cu incontinența sfinterelor, convulsii tonice, apoi clonice.

Tratamentul de probă cu fenobarbital sau diazepam și bruscheșea cu care pacientul revine la normal constituie argumente valoroase pentru diagnostic, dar electroencefalograma îl confirmă.

B. Come prin suferință cerebrală secundară.

În afara unor entități descrise la capitolele respective, cum ar fi encefalopatia respiratorie, tulburările hidro-electrolitice, etc. vom descrie :

1. Coma hipoglicemică, survine la diabeticii tratați cu insulină și foarte rar la bolnavii cu tumori pancreatice insulino-secretoare. Cunoscînd că bolnavul este în tratament cu insulină, diagnosticul se stabilește ușor.

Coma se instalează la 1 - 2 ore după injecția de insulină, și se manifestă prin agitație progresivă, convulsii, transpirații profuze (care sînt foarte caracteristice). Alte semne nervoase care însoțesc această comă sînt paraliziile tranzitorii și semnul Babinski pozitiv.

În sînge există hipoglicemie sub 0,50 - 0,40 gr.‰.

Cînd există probleme de diagnostic, se injectează intravenos 15 - 20 ml. soluție de glucoză 30 %; revenirea este rapidă și fără sechele.

În urină nu se găsește în general glucoză și nici corpi cetonici (dacă există, înseamnă că au fost secrete înainte de apariția accidentului hipoglicemic).

Se poate spune că este o comă "umedă" și "hipertonă".

Tabloul clinic este atât de caracteristic, încât nu se așteaptă confirmarea biochimică a diagnosticului și se injectează glucoză hipertonă intravenos. Calciul gluconic și clorura de potasiu sînt adjuvante terapeutice prin combaterea hiperexcitabilității neuro-musculare și corectarea hipokaliemiei, asociată frecvent hipoglicemiei. În formele prelungite pot rămîne sechele definitive (sindrom de decerebrare).

Formele de hipoglicemie fruste, precomatoase, se caracterizează printr-o somnolență diurnă și agitație extremă în timpul nopții.

În ceea ce privește patogenia, se pare că în lipsa glucozei, celulele nervoase devin incapabile să mai utilizeze oxigenul și se realizează o anoxie a sistemului nervos, cu efectele cunoscute.

Mai recent s-a subliniat că hipoglicemia produce două categorii de simptome :

- a) cele legate de hipersecreția reacțională de adrenalină (anxietate, transpirație, paloare, tremurături și tahicardie);
- b) semne legate direct de nivelul scăzut al glucozei sanguine (tulburări ale vigilenței, incoordonare, ataxie, tulburări vizuale, convulsii și comă).

Manifestările datorită secreției de adrenalină pot lipsi cînd hipoglicemia se instalează progresiv sau cînd accesele se repetă des.

La nou-născut, manifestările neurologice sînt înlocuite sau întovărășite de manifestări vegetative, în special de apnee și crize de cianoză.

Menționăm un produs mai recent în tratamentul de urgență al hipoglicemiei care are avantajul că se poate introduce intramuscular; este vorba de glucagon, cu acțiune promptă și eficientă în 5 - 15 minute. Nu există nici un inconvenient al injectării de glucagon, dar acțiunea acestei enzime este condiționată de rezervele de glicogen existente în ficatul bolnavului.

2. Coma hepatică

Insuficiența hepatică gravă și coma sînt consecințe ale unor leziuni hepatice grave : hepatopatii cronice (ciroze hepatice, hepatită cronică agresivă, hepatoze cronice toxice, amiloidoză), sau episoade evolutive ale hepatitelor acute infecțioase, (hepatită virală, septicemie etc) hepatoze acute toxice (alcool, insectofungicide, ciuperci, venin de șarpe).

Coma hepatică traduce fie distrucția completă și definitivă a parenchimului hepatic, fie inhibiția lui funcțională, adesea definitivă.

Rolul intoxicației amoniacale în aceste forme este mai puțin evident. De altfel se poate afirma că în general, gradul amoniemiei nu este în relație directă, în aceste come hepatice "endogene", cu gradul de intoxicație cerebrală.

După Mc Dermott se descrie și o comă hepatică "exogenă", în producerea căreia rolul preponderent revine unuia sau mai multor factori extrinseci, indiferent de atingerea anatomică a ficatului. Este consecința unui șunt porto-sistemic (deci trecerea directă a sîngelui portal în vena cavă, care survine la cirofici cu decompensare vasculo-portală sau după intervenție chirurgicală de tip șunt porto-cav) care produce tabloul clinic al unei encefalopatii portale (encefalopatia hepato-portală sau porto-sistemică).

Este de fapt, o intoxicație cu amoniac, amoniemia crescînd peste 300 - 500 gama %.

Prognosticul este mai bun decît cel al comei hepatice propriu-zise. În afara șunturilor extrahepatice, bine cunoscute, există și șunturi intrahepatice, mai puțin cunoscute, în care o mare parte din vascularizație poate traversa ficatul fără a intra în contact cu parenchimul.

În tratamentul comei exogene, suprimarea aportului de proteine, evitarea perfuziilor excesive cu acizi aminați, combaterea constipației și evacuarea rapidă a sîngelui rezultat din hemoragii intestinale, corectarea anomaliilor metabolice, este adesea urmată de o ameliorare clinică, dar recidivele sînt frecvente.

Simptomatologia. Diagnosticul este eminent clinic, căci nu există o probă de laborator care să ofere o dovadă îndubitabilă de comă hepatică.

Debutul comei este acut sau lent prin colorație palidă, pămîntie a tegumentelor, limbă uscată roșie, miros special de pămînt reavăn sau usturoi (foetor hepaticus). Apar tremurături "flapping tremor" (mișcări lente, vermiculare, extensie a degetelor mîinii, mișcări asemănătoare cu cele carfologice); copilul prezintă midriază, contrar miozei din uremie. Respirația este rară și profundă, pulsul este mic și rapid.

Temperatura scade, există tendință la oligurie, apar echimoze enorme la punctele de presiune, gingiile sîngerează, buzele prezintă fulginozități negricioase. Apar fenomene de excitație motorie, care pot merge pînă la crize convulsive generalizate ca în eclampsie.

Tulburările digestive se manifestă prin anorexie, grețuri, meteorism, constipație sau diaree.

Bolnavul devine mai sensibil la frig, are adesea edeme.

La manifestările neurologice se adaugă semnul Babinski pozitiv bilateral.

Semne de laborator : Probele funcționale hepatice pozitive, prăbușirea factorilor complexului protrombinic și a fibrinogenului, transaminazele foarte crescute, urobilinogenul crescut în urină.

Amoniemia, polipeptidemia, aminoacidemia (2 - 4 mg azot protidic %), glutamina, sînt toate crescute.

Acumularea de amoniac explică apariția comei la ciroșici imediat după o hemoragie digestivă mai importantă, căci aportul proteic al sîngelui crește amoniemia. În realitate, în coma hepatică joacă un rol important și alte deșeurile azotate neureice : glutamina, acidul paraamino-butiric și derivații fenolici.

Sindromul Reye, trebuie să fie cercetat sistematic la orice copil mai mic (sau sugar) care prezintă instalarea rapidă a unui tablou ce asociază tulburări de conștiență, apoi comă cu hepatomegalie; tabloul clinic este obșnuit precedat de semne

de infecție (adesea respiratorii) și vărsături.

Tulburărilor constante ale conștienței li se asociază frecvent convulsii și o hipertonie musculară difuză, uneori cu neregularități respiratorii. Icterul este absent, dar histologic există constant steatoză hepatică.

Biologic, există o creștere importantă a transaminazelor serice, hiperamoniemie și hipoprotrombinemie; stabilirea diagnosticului presupune transferarea copilului într-un sector de terapie intensivă, unde se vor efectua : manevre pentru scăderea edemului cerebral, corijarea hipoglicemiei, dializă peritoneală, exsanguinotransfuzie, regim sărac în protide, interzicerea oricărui corticoid. Prognosticul este foarte sever (decese în 50 % din cazuri cu sechele neurologice posibile).

Tratamentul comei hepatice :

1) restricția aportului proteic alimentar și chiar renunțarea la administrarea hidrolizatelor proteice și aminoacizilor;

2) administrarea pe gură de antibiotice cu spectru larg, nerezolvabile, pentru a distruge flora saprofită, care la cirotici este abundentă și sintetizează amoniac.

Se preconizează neomicina și kanamicina; tetraciclinele nu se mai utilizează, datorită riscului de diaree și enterocolită cu stafilococ.

Tratamentul se prelungește până la normalizarea foetorului hepatic, electroencefalogrammei și amoniemiei;

3) spălarea intestinului prin purgative și clisme.

În caz de hemoragie înaltă se va aspira sângele prin sondă intragastrică; se vor repeta clismele cu ser fiziologic steril până când lichidul evacuat este curat;

4) corectarea tulburărilor electrolitice și în special a hipokaliemiei, în raport cu datele de laborator. De asemenea se va administra bicarbonat de sodiu în raport cu rezerva alcalină.

Vitaminele A, complexul B (B_1 , B_2 , B_6 , B_{12}) exercită o acțiune favorabilă asupra nutriției celulei hepatice.

Vitamina C (3 - 4 fiole a 500 mg.intravenos), vitamina K₁ (fitomenadion 2 - 4 fiole), purinol, esențiale.

Se va injecta extract total de ficat.

Substanțele lipotrope nu sînt indicate în stare de comă, căci sînt generatoare de amoniac.

5) acțiune asupra amoniemiei : arginina în perfuzie, diminuează amoniemia, însă utilizarea ei depinde de prezența arginazei hepatice, care variază de la bolnav la bolnav.

În schimb, acidul glutamic, coboară în mod efectiv amoniemia, căci se combină cu NH₄ pentru a forma glutamina. Integritatea ficatului nu este necesară pentru reacție. Se preferă glutamatul de calciu sau de magneziu 30 - 50 gr./zi în soluție de glucoză 5 %, ce se va injecta în perfuzie intravenoasă.

Rezultatele acestei terapeutici nu sînt atît de convingătoare, cazurile tratate obișnuit (cu restricție de proteine și antibiotice) evoluind la fel, uneori chiar mai bine decît cele tratate cu acid glutamic exclusiv.

6) hemodializa, cu ajutorul rinichiului artificial, a fost utilizată pentru sustragerea amoniacului din sînge. Metoda nu este prea folosită, deoarece există o tendință la hemoragii datorită sensibilității ficatului bolnav la heparina necesară dializei.

7) corticoterapia se va aplica în doze mari, pentru acțiunea sa asupra neoglicogenezei (se formează glicogen din proteinele catabolizate), a glicogenopexiei, cît și pentru efectul său antiinflamator. Steroizii pot ameliora temporar o comă hepatică și chiar dacă nu influențează de fapt evoluția bolii, permite cîștigarea timpului într-o hepatită foarte gravă, pînă cînd ficatul începe să se regenereze. Există însă riscuri de hemoragii gastrointestinale, de aceea este mai bine să se recurgă la injectarea intravenoasă a hemisuccinatului de hidroclorid (200 - 400 mg./zi).

Eventuala stare de agitație se combate prin cli cu cloral hidrat (1 - 2 gr.) sau diazepam intravenos.

În concluzie, problemele multiple pure de comă hepatică, sînt departe de a fi rezolvate terapeutic.

3. Coma uremică

Este coma care survine în perioada inițială a glomerulonefritelor acute grave, infecțioase sau toxice, sau în stadiul terminal al nefritelor cronice. În anumite cazuri semnele de nefrită nu sînt evidente și coma poate apare ca primă manifestare clinică.

Insuficiența renală, legată de alterarea funcției renale de epurare, produce un ansamblu de tulburări clinice și biologice în care domină :

- supraîncărcarea hidro-salină;
- acumularea de deșeurile azotice;
- hiperkaliemia;
- acidoza.

Această stare este în mod obișnuit consecința unei anurii sau oligurii importante.

Cauzele sînt însă mai numeroase și trebuie cercetate căci tratamentul diferă și în funcție de mecanismul respectiv.

a) Cauzele mecanice trebuie căutate sistematic, căci ele implică obișnuit o terapie de urgență. Acestea sînt :

1) - litiaza renală (diagnosticată în general printr-o radiografie renală simplă);

2) - hidronefroza blocată, în care adesea se palpează masa lichidiană sub tensiune, de o parte sau bilateral.

Urografia intravenoasă, tomografia, cît și ultrasonografia sînt importante pentru diagnosticul precis;

3) - o tumoră renală, în special un nefroblastom, pe un rinichi unic, poate fi de asemenea în cauză.

Eliminînd aceste cauze mecanice, prezentăm o clasificare etiologică, în funcție de vîrsta copilului :

- La sugar și la copilul pînă la vîrsta de 2 ani sînt două cauze principale care trebuie luate în considerare : sindromul hemolitic și uremic, cît și necroza corticală bilaterală.

Sindromul hemolitic și uremic, al cărui debut, adesea precedat de un episod digestiv sau respirator, este caracterizat prin apariția brutală a unei anemii hemolitice severe și a unei oligoanurii. Trombopenia este cvasi-constantă și sînt de asemenea caracteristice modificări de formă a hematiilor (schizocite). În formele grave sînt prezente și semnele neurologice (convulsii, comă).

Semnele hemoragice sînt mai mult sau mai puțin importante și se manifestă prin petegii, echimoze, hematoame și mele-nă. Mai rar, poate exista hepatomegalie, splenomegalie, adenopatii.

Semne de insuficiență renală sînt prezente : hiperazotemie, hiperkaliemie, acidoză metabolică. Etiopatogenia bolii este obscură. Riscurile imediate sînt acelea ale unei anemii severe care trebuie compensată dacă hemoglobina scade sub 6 gr.%, ale insuficienței renale acute și ale hipertensiunii arteriale.

Tratamentul este controversat : se recomandă heparinoterapie pentru a preveni extensia trombozelor, dar nici heparina, nici tromboliticele nu par capabile să modifice radical prognosticul, care este grav.

Necroza corticală bilaterală, este cel mai adesea consecința unei deshidratări severe prin diaree, care produce o anurie prelungită.

O cauză mai rară, dar posibilă, în afara perioadei neonatale este tromboza venelor renale. Ea se produce de obicei într-o deshidratare severă sau într-o infecție gravă.

Urinile sînt hemoragice și se pot palpa rinichii măriți de volum. Trombopenia este frecventă. Diagnosticul se confirmă prin cavografie, mai precis decît prin arteriografie, care nu este lipsită de riscuri la această vîrstă. Odată precizat diagnosticul, se instituie un tratament trombolitic sau se efectuează ablația chirurgicală a trombusului.

- La orice vîrstă, dar mai ales după 2 ani trebuie să reținem posibilitatea unei tubulo-nefrite acute, fie în cursul unui șoc toxic, fie în cursul unor intoxicații, uneori de natură medicamentoasă (sulfamide, unele antibiotice).

Glomerulonefritele cu debut acut, mai ales după vîrsta de 5 ani, sînt cauze frecvente de insuficiență renală acută.

În afara semnelor clasice, coborîrea importantă a fracției C_3 a complementului este foarte caracteristică. Alături de glomerulonefrita acută postinfecțioasă cu proliferare mezangială și eventual extracapilară, și alte nefropatii glomerulare pot debuta brutal printr-o insuficiență renală care ulterior devine cronică.

De asemenea sindromul nefrotic poate debuta brutal cu oligoanurie și insuficiență renală. Tratamentul cu diuretice și perfuzia cu albumină (0,6 - 0,8 gr./kg) în 2 - 3 ore este efica-ce.

Această comă, predominant toxică și diselectrolitică se instalează lent, progresiv, cu manifestări gastrointestinale (vărsături și diaree), respiratorii (respirație Cheyne-Stokes, sau Küssmaul, respirație stertoroasă "în fierăstrău"), și hemoragice (epistaxis, gingivoragii, hematemeză, melenă).

Simptome revelatoare sînt : cefaleea, contracțiile musculare și uneori convulsiile; mioza este constantă. Datorită hipertensiunii arteriale, putem găsi semne de insuficiență ventriculară stîngă (edem pulmonar acut). În unele cazuri sînt notate paralizii localizate cu caracter tranzitoriu; sînt caracteristice halena amoniacală și deshidratarea intensă.

Investigații biologice de urgență : azotemia crescută peste 200 - 300 mg %, hiperkaliemia, care dacă este mai mare de 7 - 8 mEq/litru, produce tulburări de conducere atrio-ventriculare sau intra-ventriculare, care să ducă la stop cardiac. De aceea electrocardiograma trebuie cercetată obligatoriu în insuficiența renală acută.

Ionograma mai poate evidenția hiponatremie și hipocalcemie caracteristică, realizată prin hipercalciurie, consecutivă acidozei.

Acidoza se realizează prin azotemie, pierderea sodiului prin urină și retenție de fosfați și sulfați.

Tratament

Combaterea tulburărilor hidroelectrolitice și ale echilibrului acidobazic, constituie obiectivele principale ale terapiei.

Setea este un indicator important al necesităților de apă. În principiu, se preferă administrarea orală de lichide și soluții electrolitice. Când este necesară administrarea parenterală, se preferă hidratarea moderată.

Corectarea tulburărilor hidroelectrolitice, trebuie să fie prudentă, existând riscul hipercorecțiilor.

Tratamentul se începe cu lasix (furosemid) intravenos în doze mari, până la 10 mg/kg./zi. Sînt necesare unele precauții:

- nu se vor prescrie simultan antibiotice cu toxicitate auditivă;
- se va administra furosemid intravenos, fără a depăși doza de 3 mg./minut/1,73 m² pentru a se evita nivele sanguine prea brutale, cu toxicitate otică posibilă;
- în caz de răspuns urinar, vom acoperi pierderile urinare de sodiu și eventual potasiu.

Tratamentul este în general interesant, deoarece, chiar dacă nu vindecă insuficiența renală acută, transformă oligo-anuria într-o insuficiență renală cu diureza conservată, ceea ce face situația mult mai "confortabilă".

Epurația extrarenală preventivă este baza tratamentului. În general, la copil, epurația este realizată de dializa peritoneală. Se recomandă să se practice dializa în următoarele situații :

- cînd azotemia depășește 2,5 - 3 gr.‰;
- hiperkaliemie gravă.

Se va evita în toate cazurile supraîncărcarea cardiovasculară.

În cazul în care diureza nu este reluată după o dializă peritoneală efectuată timp de 48 ore, se repetă la 3 - 6 zile, după intensitatea catabolismului și a atingerii renale.

Prescripția unei rășini schimbătoare de ioni este obligatorie dacă nivelul kaliemiei este mai mare de 5 mEq la litru.

În același scop se mai recomandă perfuzii cu soluție glucozată 10 - 20 % și doze mici de insulină.

Bolnavul trebuie monitorizat sub următoarele aspecte : tensiunea arterială, puls, greutate, diureză, pierderi digestive, parametri biologici, aprecierea zilnică a aportului caloric, proteic și electrolitic.

Trebuie subliniată necesitatea prudenței administrării medicamentelor cu eliminare renală, datorită pericolului de supra-dozare; digitalina poate fi periculoasă în mod deosebit, datorită variațiilor brutale ale kaliemiei în cursul dializelor.

4. Eclampsia pseudo-uremică

În opoziție cu coma azotemică, coma eclamptică este o comă cloruremică și hipertensivă. Poate să apară în cursul unei insuficiențe renale acute, legată de o supraîncărcare hidrosodată.

Cauzele mai frecvente sînt : glomerulonefrite acute postinfecțioase, sindrom hemolitic și uremic, necroză corticală.

Uneori apare tardiv, după 2 - 4 săptămîni de la debutul glomerulonefritei, atunci cînd edemele sînt pe cale de regresie (caz personal). Desigur, această comă poate să apară și în insuficiența renală terminală cu prognostic sever.

Situații mult mai rare la copil sînt hipertensiunile reno-vasculare, printr-o anomalie a pediculului renal sau a ramurilor sale. În acest caz tratamentul este chirurgical și vizează corecția vasculară, cînd este posibilă.

Simptomatologie : la început apar vărsături, diaree, și cefalee. Semnul de alarmă îl constituie creșterea importantă a tensiunii arteriale pînă la 16 - 20 cm mercur și chiar mai mult. Creșterea tensiunii arteriale este uneori foarte rapidă. Copilul pălește subit, privirea devine fixă, pierde conștiența; apar convulsii tonice, apoi clonice generalizate. Uneori convulsiile clonice pot fi localizate la jumătate din corp, la un singur membru sau numai la față.

În timpul crizei eclamptice, copilul are fața congestionată, respirația rapidă, zgomotoasă, stertoroasă și tahicardie marcată. Pupilele sînt de obicei în midriază, mai rar în mioză.

Accesul durează câteva minute, dar crizele se repetă la intervale scurte și copilul rămâne în comă.

În cazul în care se trezește, prezintă tulburări vizuale importante, datorate spasmului arterelor retiniene.

Patogenic, nu este vorba de uremie, pentru că azotul total neproteic este puțin crescut, sau chiar normal; pseudourmia este termenul consacrat, deoarece hipertensiunea arterială, împreună cu retenția de clor și sodiu produce edem cerebral important, greutatea creierului crescând cu 20 - 30 %.

Acestor factori li se adaugă și spasmul arteriolelor cerebrale.

Pentru diagnosticul acestei come este deci important de cunoscut aspectul sedimentului urinar. Funcția lombară indică un lichid foarte hipertensiv, cu creșterea importantă a proteinuriei și clorurorahiei.

Tratament : Primul scop al tratamentului este obținerea unei depleții sodate; aceasta se va efectua concomitent cu reducerea aportului sodat, ținând cont chiar și de eventualele administrări medicamentoase (de exemplu un comprimat de calciu Sandoz forte conține 12 mEq de sodiu).

Etapale tratamentului medicamentos sînt :

1) Diureticele, de tip furosemid, se administrează intravenos sau intramuscular, în doză de 1 - 2 mg/kg. din 3 în 3 ore, pînă la maximum 10 mg/kg. și pe zi. Acțiunea apare după câteva minute de la injecția intravenoasă și după o oră cînd se administrează per os. Ototoxicitatea este slabă, cu excepția dozelor mari administrate în insuficiența renală, cînd efectul diureticului se asociază cu a altor substanțe ototoxice (de exemplu gentamicina).

2) Combaterrea edemului cerebral se realizează prin perfuzie rapidă de manitol, soluție 10 - 20 %, în doză de 1 - 2 gr./kg., perfuzate într-un interval scurt.

De asemenea sulfatul de magneziu este un puternic deshidratant; se folosește soluția 20 - 25 %, intramuscular, 1 - 2 ml/kg.

Sulfatul de magneziu se poate administra și pe gură, când folosim soluție 50 %, sau în clisme, câte 30 - 60 ml.

3) Hipotensoarele folosite sînt :

a) Rezerpina (alcaloid obținut din Rauwolfia Serpentina) sub forma preparatului Raunervil și Hipazin CIF.

Raunervilul, se folosește în doză inițială de 0,02-0,07 mg./kg. pînă la doza maximă de 0,10 mg/kg., repartizată din 6 în 6 ore; fiola conține 2,5 mg.

Eficacitatea este foarte bună intramusculară și medicră per os.

Hipazinul CIF (Adelphan-Ciba) se prezintă sub formă de tablete de 0,001 gr., dar se folosește mai puțin, acțiunea preparatului fiind lentă.

b) Beta-hidralazina : preparatul românesc hipopresol se prezintă sub formă de tablete de 0,025 gr. (nepresol Ciba). După administrarea intramusculară, efectul apare în 15 - 20 minute, iar după cea orală, în 1 - 2 ore. Doza inițială este de 0,25 - 1 mg./kg., doza totală pentru 24 ore, fiind de 1 - 3 mg./kg.

c) Beta-blocantele constituie un remarcabil progres. Cel mai utilizat este propranololul, care în afara altor efecte are și acțiune hipertensivă, prin diminuarea debitului cardiac și inhibarea secreției de renină. În mod obișnuit, medicamentul este folosit pentru efectul antianginos și antiaritmie (prin blocare betaadrenergică). În general se asociază cu hipopresolul.

Propranololul se prezintă sub formă de fiole de 0,005 gr, și comprimate de 0,010 gr. și 0,040 gr. Doza recomandată este de 0,50 mg./kg/zi în 3 - 4 prize; dozele se măresc progresiv, la interval de 2 - 3 zile, pînă la obținerea unui echilibru tensional.

d) Papaverina hidroclorică poate fi utilizată în doză de 0,04 - 0,06 gr. în 2 - 3 prize în 24 ore.

Come endocrine

1. Coma diabetică

Diabetul copilului nu este o afecțiune rară. Boala are un caracter net ereditar, cu evoluție gravă, fiind totdeauna consecința unei leziuni a celulelor beta din insulele Langerhans, cu insulinemie redusă. Diabetul copilului este un diabet slab (consumtiv) și are o tendință accentuată la dezechilibrare.

Debutul clinic (remarcat) al diabetului infantil este reprezentat adesea de comă, de aceea nu avem în general noțiunea anterioară de diabet când trebuie să diagnosticăm etiologia comei.

Apariția comei este favorizată de o infecție, o greșală alimentară, surmenaj, sau un traumatism important.

Este o comă acido-cetozică, cu o deshidratare importantă și poliurie, care persistă în ciuda deshidratării severe.

Este o comă liniștită, cu miros puternic de acetonă, (care frapează la intrarea în camera copilului) cu respirație profundă de tip Küssmaul. Deseori fața este rozată ("rubeoză"), pupilele sînt midriatice. Pulsul este mic, tahicardic, cu scăderea tensiunii arteriale. Vărsăturile determină pierderea de potasiu și clor, în afară de pierderile urinare, eliminarea ionilor baziici de sodiu și potasiu, făcîndu-se pentru a neutraliza excesul de acid diacetic eliminat pe această cale.

Semnele premonitorii ale comei sînt :

- anorexie;
- vărsături;
- dureri epigastrice "în bară";
- cefalee;
- apatie;
- torpoare cu depresiune psihică.

Diagnosticul este relativ ușor și se bazează pe existența semnelor clinice menționate, dar în special pe existența unei poliurii la un copil foarte deshidratat.

Urinile conțin o cantitate importantă de glucoză și corpi cetoniici (acetona se pune în evidență prin reacția Legal, acidul diacetic prin reacția Gerhard).

În afara glucozei, în urină se poate elimina și o cantitate mică de albumină.

Se recomandă determinarea pH-ului urinar care este totdeauna foarte acid, sub 5.

Determinările sanguine permit evaluarea acido-cetozei metabolice prin măsurarea pH-ului, dozarea corpiilor cetonici (acetoane). Se cunoaște faptul că la copil, dacă nu sînt metabolizate, cu ajutorul insulinei (endogene sau exogene), un minimum de 3 gr. hidrocarbonate/kg. în 24 ore, producerea acido-cetozei este inevitabilă și deci și apariția comei. Corprii cetonici și mai ales funcția acidă a acidului beta-oxibutiric au o acțiune toxică asupra celulei nervoase, acțiunea analogă cu o narcoză chirurgicală. Cetoza, tulbură echilibrul acidobazic, organismul face apel la substanțe tampon pentru compensare, mai ales la bicarbonați (rezerva alcalină), care însă epuizîndu-se treptat, determină acidoză decompensată cu scăderea pH-ului spre 7.

Trebuie menționat că multă vreme, coma este superficială, rigidă și copilul răspunde la întrebări.

Singurul diagnostic diferențial este cel cu o intoxicație salicilică.

Suspectînd coma hipoglicemică care poate apare la un diabetic, este o comă "umedă" și agitată. În caz de eventual dubiu se injectează intravenos 20 - 30 ml. ser glucozat 30 %, care trezește brusc bolnavul în caz de hipoglicemie recentă.

În prima perioadă a instalării comei diabetice, hiperglicemia mărește osmolaritatea spațiului extracelular și determină mișcarea apei din celule către spațiile extracelulare. Această hipervolemie duce la o diminuare a secreției de aldosteron, responsabilă în parte de pierderea urinară clorosodică. Într-un al doilea timp, glicozuria provoacă o diureză osmotică, normalizînd și apoi diminufînd spațiul extracelular. În acest moment, secreția de aldosteron este reluată și se va produce pierderea urinară de potasiu (urinele nu mai conțin ClNa).

Dozarea sodiului urinar ar fi deci utilă căci micșorarea natriurezei reflectă diminuarea spațiului extracelular.

În lipsa insulinei glucoza nu mai pătrunde în celule, excepție făcând celulele cerebrale, care permit trecerea glucozei. Noțiunea este importantă, deoarece la manevrele de rehidratare terapeutică, concentrarea glucozei în celulele cerebrale poate atrage apa și să producă edem cerebral cu convulsii.

Conduita de urgență :

- copilul va fi cântărit (pentru aprecierea gradului de deshidratare);
- încălzirea copilului;
- instalarea perfuziei;
- recoltarea urinei (evitând sondajul vezical).

Tratamentul propriu-zis comportă două etape :

- tratamentul inițial din primele 2 - 3 ore constă în perfuzarea unei cantități de lichide care reprezintă aproximativ o jumătate din pierderea în greutate (când aceasta se cunoaște) fără a se depăși 50 ml/kg. în primele 2 ore.

Obişnuit, se perfuzează 30 - 40 ml./kg. lichide, constituite din o jumătate ser fiziologic clorurat 9 gr.‰ și o jumătate ser bicarbonat 14 gr.‰. Dacă glicemia inițială nu depășește 5 gr.‰, se va perfuza o soluție cu următoarele proporții : 1/3 ser glucozat, 1/3 ser clorurat și 1/3 ser bicarbonat, toate izotonice.

În situațiile foarte grave, cu colaps vascular, se va începe ca și în toxicoză, cu administrarea unei soluții macromoleculare (Reumacrodex sau Dextran), în cantitate de 20 ml/kg., după care se va continua ca mai sus.

Concomitent se va injecta insulină ordinară, 1 U./kg. de greutate astfel : 1/2 se va administra intravenos, pe tubul de perfuzie, iar 1/2 pe cale intramusculară. De exemplu la un copil de 30 kg., vom injecta intravenos 15 U insulină ordinară și intramuscular 15 U.

Injectia intramusculară se va repeta după 1 și după 2 ore în doză de 1/2 U. insulină /kg.

- într-o a doua etapă, trebuie menținut un larg aport hidro-electrolitic, calculându-se 3 litri /m² suprafață corporală. Această suprafață este calculată pe o abacă, în funcție de talie și greutate. Dacă dezvoltarea copilului este medie, se poate calcula suprafața corporală, după formula :

$$\frac{4 P + 7}{P + 90}$$

în care P = greutatea în kilograme. Astfel, un copil de 30 kg, cu o talie corespunzătoare de 135 cm. are o suprafață corporală de 1 m². Vom perfuza deci în continuare, 3 litri lichide, cu următoarea compoziție pentru 1 litru :

Glucoză	100 gr.
ClNa	2 gr. (35 mEq)
KCl	1,5 gr. (20 mEq)
Gluconat de Ca	1 gr. (5 mEq)
MgCl ₂	0,5 gr. (5 mEq)

Cantitatea de potasiu se va dubla, dacă Kaliemia este mică și dacă pH-ul urinar, în absența unei infecții, este crescut.

În această perioadă (a II-a), insulina este injectată intramuscular, din 3 în 3 ore, în doză de 1/4 U/kg.

Se va urmări evoluția biologică prin dozări repetate ale glicozuriei și corpurilor cetonici urinari, ca și prin cercetări frecvente ale glicemiei.

Important este să se obțină dispariția acetonei în urină și reducerea progresivă a glicemiei până la 2 gr.‰. Din momentul în care acetona a dispărut în urină, se pot spația examenele din 4 în 4 ore, iar injecțiile de insulină se răresc și doza se micșorează la 1/5 - 1/6 U/kg., adaptînd tratamentul insulinic la curba glicemiei. De obicei, după 12 - 16 ore de la instalarea perfuziei, se obține dispariția acetonei în urină.

Perfuzia se va menține încă timp de cîteva ore după normalizarea stării clinice a copilului.

Pentru evitarea hipoglicemiei, se recomandă să se tolereze o glicozurie moderată de 8 - 10 gr.‰.

A doua zi, se începe tratamentul insulinic obișnuit (de bază), constituit (așa cum de altfel facem și în serviciu) dintr-un amestec de insulină ordinară și insulină protamin zinc, în proporția $2/3$ insulină ordinară și $1/3$ insulină protamin zinc (socotită în unități).

Insulina protamin zinc, se administrează dimineața la ora 7.30 - 8.00, căci efectul maxim se situează la 12 ore după injectare, deci după masa de seară.

Se vor administra copilului pe gură, mici cantități de ape minerale alcaline și sucuri de fructe (bogate în potasiu), fructe pasate, lapte smântînit și apoi regimul obișnuit al unui diabetic.

Deoarece coma diabetică la copil este declanșată de obicei de o infecție, aceasta va fi tratată foarte energic, concomitent.

Coma hiperosmolară neacidotică (fără cetonurie inițială) este cu mult mai frecventă la diabeticii vîrstnici, fiind posibilă la copil, dar rară.

Se caracterizează prin semne clinice de deshidratare intensă, globală (intra și extracelulară), uscăciunea tegumentelor și mucoaselor, oligoanurie, febră, hipotensiune arterială progresivă.

Se pot asocia semne neurologice : contracturi musculare, convulsii, nistagmus.

Umoral, se caracterizează prin glicozurie masivă, (peste 100 gr.%) hiperglicemie excesivă (800 - 2200 mg.%), hematocrit crescut (peste 60 %), hipernatremie și hipokaliemie.

Cetonemia este în limite normale (2 - 4 mg.%), iar cetonuria lipsește. Rezerva alcalină este normală sau ușor crescută. Hipertonie plasmatică este semnul principal de diagnostic.

Din cauza hiperglicemiei, există o fugă de apă celulară, se pierd proprietățile membranei celulare și sodiul intră în celule. Se știe că insulina facilitează pătrunderea glucozei în celule prin membrana celulară; (singura excepție o fac celulele cerebrale). În celulele cerebrale, din glucoză se mai formează sor-

bitol și fructoză. Cu cât glicemia este mai mare, cu atât se acumulează mai mult sorbitol, așa încât în momentul în care se reia rehidratarea, mai ales dacă se folosesc soluții hipotone, se poate produce edem cerebral.

Semnele neurologice menționate, sînt consecința pătrunderii sodiului în celulele cerebrale, la care se adaugă deshidratarea celulară. Edemul cerebral din cursul rehidratării poate fi deosebit de grav, de aceea se recomandă ca rehidratarea să fie mai lentă și soluțiile să nu fie prea hipotone.

Come prin toxice expens

INTOXICAȚII

Cele mai frecvente sînt intoxicațiile accidentale.

Intoxicația voluntară este mult mai rară, de obicei întâlnită la fetele mari; este posibilă și intoxicația iatrogenă și cu totul excepțional, tentativa de crimă.

Intoxicațiile accidentale la copil sînt din ce în ce mai numeroase, unele din ele soldîndu-se cu moartea.

Frecvența crescîndă a acestor accidente este legată de procesul de civilizație, țările cele mai evolute plătind tributul cel mai greu. Explicațiile frecvenței crescute sînt numeroase :

- în primul rînd lipsa de discernămint a copiilor, asociată cu lipsa de supraveghere;
- abundența pe piață a produselor chimice, utilizate în scop menajer;
- produsele chimice sînt ambalate foarte atrăgător, copiii sînt tentați să le ingere; (s-a constatat că o lipsă foarte scurtă de supraveghere este suficientă pentru ingerarea unui toxic);
- copilul pînă la 5 ani este foarte curios, cu multă fantezie și duce totul la gură;
- toate statisticile din lume indică un număr mai mare de intoxicații la băieței, care sînt mai neastîmpărați;
- există obiceiul ca în fiecare locuință să se creeze o rezervă de medicamente, insuficient ferită de copii, care atrăgi de culoarea unor tablete, sau din spirit de imitație, inghit doze

toxice;

Culorile cele mai atrăgătoare sînt roșul, rozul și cafeniul (ultimul pentru că evocă ciocolata). Negrul și albul par mai puțin interesante pentru copil, totuși aspirina constituie frecvent cauză de intoxicație..

Pericolul cel mai mare este în timpul dereticatului prin casă, a reparațiilor, a mutărilor dintr-un apartament în altul, cînd produsele toxice pot ajunge în mîna copiilor.

Sînt din ce în ce mai multe intoxicații în mediul rural, în urma folosirii largi a insecticidelor, erbicidelor, raticidelor și chiar a îngrășămintelor azotoase.

Copii se intoxică adesea cu fructe stropite, cu pulberi sau cu vapori de insecticide folosite în casă.

Îngrășămintele azotoase, trec în apă și sînt responsabile de intoxicațiile cu nitriți.

De fapt, cele mai variate substanțe, unele cu reputație anodină, pot deveni toxice, dacă sînt ingerate într-o cantitate mai mare. Astfel, tutunul, alcoolul, oțetul, apa de colonie, iar dintre substanțele medicamentoase aspirina, barbituricele, tranchilizantele, romerganul și chiar unele vitamine în doze mari pot fi periculoase.

Copiii de la țară se pot intoxica prin fructe și flori pe care le ingeră pe cîmp. (de exemplu intoxicație cu solanee mi-driatice).

Sînt cazuri repetabile cînd din eroarea mamei se administrează noaptea substanțe toxice, cu convingerea că s-a dat un aliment sau un medicament util.

Cele mai multe intoxicații se produc în bucătărie, apoi în camera de culcare și în sfîrșit în camera de baie.

Măsurile care pot fi luate pentru evitarea acestor situații sînt :

- toate medicamentele existente în casă trebuie închise sub cheie;
- toate flacoanele cu medicamente să posede eticheta inițială;

- alte substanțe toxice (gazul, alcoolul, soda, detergenții), vor fi puse în locuri ferite de copii;

- se va evita folosirea insecticidelor (pulberi sau vapori), știut fiind că remanența acestor substanțe este de câteva săptămâni-.

Considerăm de asemenea util să expunem câteva date despre sinucidere la copil.

SINUCIDERE

(112) Frecvența sinuciderii crește la adolescență, constituind a treia cauză de moarte între 15 - 19 ani. Dacă se ține seama și de tentativele nereușite, se poate afirma că în fiecare an unul din o mie de adolescenți și tineri se sinucide sau încearcă s-o facă.

Predomența netă la sexul feminin (80 - 90 % din cazuri) s-ar datora faptului că în timp ce băieții, în situații psihologice dificile, recurg cel mai adesea la fugă, abandonând mediul familial, fetele, cu un control emoțional mai slab și mai puțin înarmate pentru viață, încearcă să se sinucidă.

Japonia este țara cu cel mai mare număr de sinucideri în populația tină, sinuciderea constituind cea mai frecventă cauză de moarte între 15 - 29 ani.

Modul de sinucidere este variabil, existând predilecție pentru spânzurare și armă de foc la băieți, pentru înec sau intoxicație voluntară la fete.

Tentativele de sinucidere la adolescenți sînt în general benigne, nereușite.

După Selbman, în timpul adolescenței, afectivitatea evoluează în trei faze : o fază de romantism, o fază cu prietenii multiple și o fază de originalitate juvenilă.

În faza a doua, legăturile cu tinerii de aceeași vîrstă sînt rîvnite, în timp ce familia este considerată demodată, învechită.

În faza a treia, tranzitorie, dar extrem de periculoasă, adolescentul trăiește "plutind" între două lumi. Se produc atunci faze de dezinsertie, dorințe de rupere totală cu realul care îl dezamăgește, dezechilibrîndu-i personalitatea.

Conflictele cu părinții sînt destul de diferite : de autoritate, de idei, afective, de sexualitate. In cazurile noastre, cauza cea mai frecventă a fost reprezentată de conflictele școlare. ,

O dată toxicul ingerat, cît mai repede trebuie provocată vărsătura prin diverse metode : excitarea faringelui copilului (cu degetul, cu spatula), administrarea siropului de ipeca (o linguriță pe an de vîrstă) sau apo-morfină (1/10 de mg./kg.), se va face spălătură gastrică.

Spălătura gastrică este contraindicată în coma profundă sau în cazul ingestiei de substanțe caustice.

Trebuie ca părinții să aducă la medic ambalajul substanței consumate și trebuie apreciată cît mai exact cantitatea ingerată și absorbită.

În ceea ce privește diagnosticul etiologic, acesta se poate stabili uneori cu precizie pe baza tabloului clinic. Alteori însă trebuie să recurgem la identificarea toxicului în produsele patologice eliminate (vărsături, scaune), în umorile organismului (sînge, urină) și în mediul ambiant.

Prima urgență o constituie susținerea funcțiilor vitale ale organismului; pentru insuficiența respiratorie se vor folosi analepticele respiratorii, eventual respirația gură la gură, respirația artificială, la nevoie traheotomie. Poziția bolnavului va fi cu capul pe spate și lateral, se va efectua tracțiunea limbii și a maxilarului inferior. Deoarece frecvent se realizează și insuficiență circulatorie periferică (șoc-colaps), este recomandabil să se administreze sînge, plasmă și în general perfuzii cu ser glucozat, fiziologic și bicarbonatat în funcție de datele ionogramei și ale Astrupului.

Perfuzia are avantajul că mărește excreția urinară. Pentru același scop, dar și pentru combaterea unui edem cerebral vom folosi diureticele osmotice ca manitolul, în dozele cunoscute. În perfuzie se poate asocia tratamentul cu 50 - 100 mg. hemieuccinat de hidrocoortizon, sau 25 - 50 U. A.C.T.H., de asemenea în scopul combaterii edemului cerebral.

Prezentăm câteva din intoxicațiile mai frecvente :

1) Intoxicația cu solanee midriatice, se produc mai ales în luna iunie, cu fructe și flori din această familie : Datura stramonium (Laurul), Atropa Belladonna (Mătrăguna), Hyosciamus Niger (Măselarița).

Tabloul clinic este identic : congestia feței, pupilele în midriază, tahicardie marcată, o puternică stare de agitație cu perioade delirante și halucinații ("beția atropinică"), uscăciunea mucoaselor, anurie, febră, fenomene ce traduc paralizia parasimpaticului.

Evoluția este în general favorabilă, cu excepția intoxicațiilor medicamentoase (din erori) la copilul mic și nou născut.

Tratamentul constă în injecții cu pilocarpină în doză de 0,002 gr. - 0,01 gr. (o fiolă conține 0,001 gr. într-un ml. soluție). Injecțiile se pot repeta la intervale scurte. Pentru calmarea stării de excitație, se recomandă fenobarbital sau diazepam, după vîrstă.

2) Intoxicația cu barbiturice, determină comă, precedată de o stare precomatoasă cu greați și agitație. Coma care se instalează este profundă, fără semne de localizare; fața este roșie, deseori cianozată, respirație stertoroasă.

Toate reflexele, cutanate, corneene, tendinoase, sînt abolite. La acest tablou se adaugă incontinența sfincterelor, midriază, hipertermie. Tegumentele pot prezenta erupții cu caracter bulos. Dacă din anamneză nu reiese diagnosticul etiologic, precizarea este dificilă, căci aspectul clinic nu este suficient de caracteristic.

Dacă ingestia s-a produs numai cu câteva ore înainte de primul ajutor, se va administra sirop de ipeca din 5 în 5 minute, pînă la obținerea efectului vomitiv.

Exsanguinotransfuzia este utilă, dacă poate fi realizată.

Se va trata gocul prin administrarea de soluții glucozate, analeptice cardiace, respiratorii etc.

Megimide
Ahypon
Test

Antibioticele se asociază pentru prevenirea complicațiilor lor pulmonare. Nordie

Veritabilul antidot al barbituricelor este imida acidului etyl - metyl - glutaric, comercializat sub numele de Megimide și Ahypon.

Acest tratament, preconizat de autorii scandinavi se mai numește și tratamentul nordic. Fiola de Ahypon, conține 10 ml. soluție 0,5 %, adică 50 mg. substanță activă. Cu ajutorul unei perfuzii de ser glucozat 5 %, se injectează câte o jumătate de fiolă din 5 în 5 minute, până când simptomele dispar (se va efectua controlul reflexelor).

3) Intoxicația cu alcool etilic este posibilă la copii, nu numai prin trecerea alcoolului prin laptele matern ci și prin ingerarea toxicului, uneori din eroare, sau la îndemnul părinților și a altor persoane.

Cantitatea de 6 - 7 ml. alcool/ kg. poate duce la moartea copilului.

Primele semne sînt constituite de o fază de excitație, cu euforie, urmată de o stare de inerție, paloare, abolirea motilității, areflexie tendinoasă, respirație Cheyne-Stockes, comă, convulsii și eventual moartea.

Această stare poate dura cîteva ore, uneori și mai mult, revenirea la normal făcîndu-se progresiv și fiind însoțită de amnezia fenomenelor petrecute.

Diagnosticul pozitiv al comei alcoolice este relativ simplu și se face prin anamneză și halena de alcool în aerul expirat.

Diferențierea trebuie să se facă totuși cu mirosul de acetonă pe care îl prezintă bolnavul cu comă diabetică.

Tratamentul constă în efectuarea spălăturii gastrice dacă este în timp util; uneori vărsăturile spontane grăbesc eliminarea toxicului.

Perfuzia cu ser glucozat este foarte utilă, căci există totdeauna o hipoglicemie importantă cu consecințele ei; de asemenea perfuzia ajută la instalarea diurezei.

Uneori este utilă o injecție intramusculară de glucagon. Deșteptarea copilului poate fi grăbită prin administrarea de 20 picături tinctură amoniacală anisată în apă zaharată sau 1 - 2 gr. de acetat de amoniu.

4. Intoxicația cu oxid de carbon, este foarte periculoasă, gazul fiind foarte toxic și nu-și trădează prezența, printr-un miros particular. Acțiunea nocivă se datorește fixării rapide a gazului pe hemoglobină, rezultând carboxihemoglobină.

Semnele clinice sînt : cefalee, amețeli, vărsături, somnolență, comă, respirație de tip Chyde-Stokes, hipotermie, tegumentele și mucoasele prezintă o culoare roză caracteristică.

În unele cazuri la intoxicația acută cu oxid de carbon se adaugă și aspirația fumului care produce totdeauna o pneumopatie gravă.

La examenul spectroscopic al sîngelui se constată prezența benzilor de absorbție a carboxihemoglobinei.

Se recomandă asistarea respirației, administrarea de oxigen sau carbogen.

Se preferă carbogenul, pentru a stimula centrul respirator deprimat în urma eliminării rapide a CO_2 prin respirație artificială.

Se vor administra tonice respiratorii ca micoren sau karion în dozele cunoscute.

Sînt utile injecțiile intravenoase cu soluții cloruro-sodice izotone la care se adaugă albastrul de metilen în concentrație 1 ‰, care prin acțiunea sa oxido-reducătoare desface combinația stabilă a hemoglobinei cu oxidul de carbon.

În doză mai mare de 2 mg/kg., albastrul de metilen poate deveni la rîndul lui methemoglobinizant.

Autorii germani au înlocuit albastrul de metilen cu tionină, colorant violet care este mai activ. Preparatul Heltion CIP, conține tionină 0,2 ‰ în soluție glucozată, fiole de 10 ml. Doza utilă este de 1 - 2 fiole intramuscular sau intravenos. Este utilă și vitamina C, în doze mari, intravenos în ser glucozat hipertonic.

Exsanguinotransfuzia fie chiar parțială, este totdeauna indicată.

5. Intoxicația cu insecto-fungicide

O categorie mare și relativ nouă de substanțe toxice, cu utilizare pe scară largă în gospodărie și agricultură sînt insecticidele, raticidele, fungicidele și erbicidele.

Ne vom referi în special la intoxicația cu insecticide organo-fosforate de tip paration, sistox, E 605, ekatox, etc.

Intoxicația se produce pe cale respiratorie, prin inhalare de pulbere sau vapori de insecticid, pe cale digestivă, precum și pe cale cutanată, toxicul fiind rapid absorbit chiar și prin pielea intactă.

Intoxicația accidentală se produce mai frecvent pe cale digestivă, prin ingerare de fructe sau zarzavaturi, recent stropite, dar au fost descrise intoxicații și prin celelalte căi, după folosirea acestor substanțe pentru deparazitarea locuinței.

Manifestările toxice apar după o perioadă de latență, care durează de la cîteva minute pînă la 2 - 3 zile în raport cu intensitatea intoxicației. Acțiunea toxicului constă în inhibarea colinesterazei și are ca urmare o acumulare de acetilcolină în organism, astfel că în ultimă instanță este vorba de o intoxicație cu acetilcolină endogenă.

Din punct de vedere clinic se caracterizează prin trei grupe mari de simptome : simptome muscarinice, simptome nicotinice și nervos centrale.

a) Simptomele muscarinice, traduc acțiunea acetilcolinei asupra fibrelor colinergice postganglionare : mioză, scăderea acuității vizuale prin tulburări de acomodare, lăcrimare, sialoree, hipersecreție gastrică, colice abdominale, vărsături, diaree, incontinență sfincteriană, rinobronhoree abundentă, laringobronhospasmul, edemul pulmonar, transpirații, bradicardie și uneori scăderea tensiunii arteriale pînă la colaps circulator.

b) Simptomele nicotinice sînt produse de acțiunea acetilcolinei asupra fibrelor preganglionare și asupra nervilor motori, sinapselor neuro-musculare și constau din : hipotonie musculară, fibrilații musculare locale, crampe musculare, contractii genera-

nicotinică - Pre : / ganglionare ,
muscarinică - Post :
nervos - centrale

- 502 -

lizate, convulsii, paralizii care pot prinde și mușchii respiratori.

c) Simptomele nervos-centrale sînt : hiperexcitabilitate, neliniște, amețeli, cefalee, adinamie, somnolență sau insomnie, incoordonare cu tulburări de echilibru, convulsii, respirație Cheyne-Stokes, comă. Există și forme mai ușoare.

Moartea se datorește de cele mai multe ori anoxemiei, fie din cauza secreției bronșice care obstruează căile respiratorii, fie din cauza bronhospasmului, edemului pulmonar sau paraliziei mușchilor respiratori.

Diagnosticul, suspectat la început pe datele clinice și de anamneză va fi verificat prin examenele de laborator. Determinarea colinesterazei în plasmă și hematii, a paranitrofenolului (metabolit ce apare în urină), permite punerea unui diagnostic retrospectiv timp de 10 - 20 zile de la episodul acut.

Aplicarea tratamentului specific are drept scop :

- a) reactivarea colinesterazei inhibată de toxic;
- b) combaterea fenomenelor muscarinice, nicotinic și central-nervoase;

c) tratarea celorlalte manifestări toxice și în primul rînd combaterea insuficienței respiratorii.

Tratamentul specific constă în atropinizare masivă, 0,5 - 1 mg. atropină, administrată intravenos, care se va repeta la intervale scurte (10 - 20 minute), deoarece acțiunea atropinei dispare mai repede decît acțiunea toxicului.

Aprecierea se va face în raport cu pulsul, care trebuie menținut la 100 - 120 bătăi pe minut. La toate cazurile trebuie menținut un grad moderat de atropinizare, cel puțin 24 - 48 ore.

În tratamentul cu atropină, pericolul cel mai mare constă în subdozarea ei.

Cantitățile mari de atropină reușesc să înlăture manifestările muscarinice și o parte din fenomenele central nervoase, dar nu au efect asupra manifestărilor nicotinic.

Tratamentul antidotic îl reprezintă oximele, derivați ai acidului hidroxamic, care sînt capabile să realizeze reactivarea colinesterazei.

Oximele nu traversează bariera hemato-encefalică, așa că ele nu pot preveni fenomenele de paralizie centrală, respiratorie sau circulatorie. Asocierea celor două medicamente realizează o acțiune antitoxică completă.

Dintre oxime, cea mai activă este P.A.M. (piridin-2 aldoxim). Flaconul conține 0,500 gr. Preparatul Toxogonin se găsește în fiole de 250 mg. În formele medii doza este de 10 - 20 mg./kg. în soluție 1 - 5 %. În formele grave, se injectează 2 gr. /24 ore și încă se mai poate repeta, după un număr de ore, o doză moderată.

Concomitent, tratamentul se va adresa manifestărilor de insuficiență respiratorie, edemului pulmonar, colapsului, modificărilor hidroelectrolitice.

Din punct de vedere profilactic, trebuie interzisă ingestarea de fructe sau zarzavaturi stropite, timp de cel puțin 15 zile.

După ameliorarea inițială, copilul trebuie ținut în continuare sub supraveghere câteva zile, căci pot reapare fenomenele toxice.

Toxogonin →

10-20 mg/kg

sol 1-5%

H I D R O C E F A L I A

Prin hidrocefalie se înțelege dilatația ventriculilor cerebrali în urma presiunii unei cantități excesive de lichid cefalo-rahidian acumulat în interiorul sistemului ventricular.

Frecvența bolii este de 0,4 % din totalul născuților vii.

Prin definiția expusă, se elimină cazurile (denumite în trecut și hidrocefalie pasivă) în care există o dilatare ventriculară, fără ca presiunea lichidului să fie mai mare.

În acest caz, masa lichidiană se mărește pentru că există o diminuare a masei cerebrale printr-un proces atrofic primitiv al parenchimului cerebral.

De asemenea trebuie deosebită adevărata hidrocefalie de colecțiile lichidiene extracerebrale (numite în trecut hidrocefalii externe) și care sînt în realitate epangamente subdurale sau/și chisturi arahnoidiene.

Patogenie

Noțiunile bine stabilite ale circulației lichidului cefalo-rahidian, în special prin lucrările lui Dandy, ușurează înțelegerea mecanismului hidrocefaliei.

Lichidul cefalorahidian este secretat de plexurile coroidale și poate într-o mică măsură de tecile vasculare din spațiile corticale.

Lichidul, din ventriculii laterali, trece în ventriculul al 3-lea prin găurile lui Monro și de aici prin apeductul lui Silvius în ventriculul al IV-lea. Prin intermediul găurilor lui Luschka și a foramenului lui Magendie, lichidul cefalo-rahidian se acumulează în marea cisternă cerebelo-medulară. Din această mare cisternă "mamă", lichidul se răspîndește către lacurile de la bază, către convexitatea cerebrală și spre spațiul spinal.

Rezorbția se face pe convexitate, în special în lungul sinusului sagital.

Spațiile perivascularare și perineurale participă la această rezorbție într-un grad mai mic.

În dinamica lichidului cefalo-rahidian sînt însă încă



destule necunoscute.

Hidrocefalia poate rezulta prin următoarele mecanisme :

- a) - un exces de producere a lichidului cefalo-rahidian;
- b) - un defect de rezorbție;
- c) - un obstacol în circulația sa;

Această clasificare simplă trebuie completată cu posibilitatea că mai multe mecanisme pot interveni în același timp.

Printre numeroase alte clasificări, semnalăm pe aceea a lui Dandy (fondată pe proba coloranților).

Această clasificare este :

- hidrocefalie obstructivă, unde sistemul ventricular nu comunică cu spațiul subarahnoidian spinal;
- hidrocefalie comunicantă, unde există comunicare între cele două spații.

În acest ultim caz, obstacolul este extraventricular și se situează la nivelul cisternelor de la bază; excepțional hidrocefalia se produce printr-un defect de rezorbție sau un exces de secreție.

Excesul de secreție, se poate realiza de exemplu printr-o hipervitaminoză A sau printr-un papilom al plexurilor coroide.

Deficitul de rezorbție, se produce când, dintr-un defect de dezvoltare, spațiul subarahnoidian nu se diferențiază corect, sau după un proces inflamator, mai ales o meningită purulentă sau o hemoragie subarahnoidiană întinsă cu obliterare cicatricială secundară.

Hidrocefalia datorită unui obstacol în circulația lichidului cefalo-rahidian

Acest mecanism este cel mai frecvent întâlnit în producerea hidrocefaliei. Blocajul este total sau parțial.

Obliterarea se poate produce brutal și atunci duce repede la moarte, iar în cazul în care se produce progresiv, creierul dovedește o facultate de adaptare remarcabilă.

Volumul hidrocefaliei depinde de durata obstacolului, ca și de evoluția bolii.

Obstacolul poate avea sediul în lungul întregului traiect intraventricular, dar se înțelege, comunicările strâmte sînt cel mai ușor obstruate. Blocajul va duce la acumularea de lichid și la dilatarea segmentului ventricular în amonte.

Obstrucția cisternelor de la bază dă o dilatare a întregului sistem ventricular, cu o mare cisternă dilatată.

Acest ultim grup, face parte din hidrocefaliile comunicante, după clasificarea lui Dandy, deoarece sistemul ventricular rămîne în comunicare cu spațiile arahnoidiene perimedulare.

Etiologie

Cauzele bolii sînt multiple, unele rămînînd încă necunoscute. Fie că sînt congenitale, fie că sînt căpătate, se pot clasifica în :

- 1) - cauze intrauterine (malformații din care unele sînt probabil genetice, infecții fetale, tumori);
- 2) - cauze natale și neonatale (traumatisme obstetricale, meningite);
- 3) - cauze tardive (traumatisme, meningite, tumori).

În hidrocefalia sugarului, o treime din cazuri sînt consecința unei malformații, o altă treime este consecința unui traumatism obstetrical, o gesime din cazuri sînt sechele după o meningită. Celelalte cauze sînt necunoscute.

În hidrocefalia copilului mare, etiologia tumorală ocupă primul loc; urmează meningitele, traumatismele și apoi diverse malformații cu manifestări tardive.

Pot fi evocate în special trei grupe etiologice :

- 1) - etiologia tumorală, despre care s-a vorbit la capitolul respectiv;

- 2) - malformațiile cerebrale cuprind :

- a) - malformația apeductului lui Silvius este cauza cea mai frecventă a hidrocefaliei congenitale. Această cauză ocupă un loc important și în etiologia hidrocefaliei copilului mare.

Evoluția hidrocefaliei și precocitatea apariției sale clinice, depinde de gradul stenozei. Această stenoză este uneori ereditară, cu transmitere legată de sex (masculin);

b) - imperforația găurilor lui Magendie și a lui Luschka. Imperforările, în forma lor completă, sînt incompatibile cu viața, și se depistează la copiii născuți morți. Formele incomplete dau hidrocefalie fie la naștere, fie mai tîrziu (sindromul Dandy - Walker);

c) - malformația Arnold-Chiari, comportă o elongare și o poziție anormal de joasă a bulbului și a ventriculului IV. Aceste formațiuni sînt angajate în gaura occipitală și coboară în canalul rahidian pînă la nivelul $C_2 - C_4$. Aceasta produce jenă în circulația lichidului și hidrocefalia.

Malformația este asociată cu spina bifida.

Asocierea este atît de frecventă, încît, ori de cîte ori se efectuează cura chirurgicală a unei spine bifide, trebuie verificată prezența sau absența unei hidrocefalii.

3) - procesele inflamatorii frecvent implicate sînt :

a) - meningitele. Frecvența lor a crescut în ultimul timp tocmai datorită tratamentului antibiotic, aplicat însă adesea tardiv. Se produce o simfiză subarahnoidiană, cel mai adesea la nivelul cisternelor bazilare.

Dintre meningite, cele purulente sînt cauza cea mai frecventă a hidrocefaliei sugarului.

De asemenea meningitele fetale, ependimita toxoplasmică care lezează electiv apeductul lui Silvius joacă un rol important în hidrocefalia congenitală.

Hemoreagiile meningeale constituie de asemenea o cauză frecventă a hidrocefaliei. Chiagurile organizate obstruează spațiile arahnoidiene și realizează o simfiză bazilară.

Semne clinice

Hidrocefalia este mult mai frecventă la sugar decît la copilul mai mare de 2 ani.

Uneori, instalarea ei este așa de precoce, încît poate constitui o cauză de distocie.

De obicei, instalarea hidrocefaliei se face destul de lent, astfel încît în luna a 3-a, a 4-a este bine constituită și aspectul bolnavului este caracteristic.

Craniul este globulos și lărgit în toate diametrele, fruntea este bombată, formînd ca o "surplombă" deasupra nasului (care pare sfărîmat) și stergînd arcadele orbitare.

Fosele temporale sînt puțin adînci sau chiar bombate, oasele parietale sînt distanțate, iar occiputul este turtit din cauza poziției prelungite în decubit dorsal.

În contrast cu craniul, fața pare mică.

Modificările oculare contribuie la fizionomia caracteristică a copilului hidrocefal : globii oculari sînt împinși în față și coborîți astfel încît partea inferioară a irisului este ascunsă de pleoapa inferioară (comparat cu soarele care apune pe linia orizontului).

Pielea păroasă a capului este subțiată, lucioasă, foarte întinsă.

Dezvoltarea circulației venoase colaterale este unul dintre semnele precoce și constante.

Fontanelele sînt mult lărgite. Fontanelele mediane pot comunica între ele printr-o dehiscență largă a parietalelor. În cazurile extreme, oasele craniului nu mai sînt unite între ele, capul fiind moale cu o senzație de tensiune la palpare.

La început, hidrocefalia este bine tolerată, chiar dacă dimensiunile ei cresc izbitor, dar marile hidrocefalii antrenează totdeauna manifestări nervoase : convulsii, tremurături, vărsături cerebrale, un țipăt strident (datorită hipertensiunii intracranienne), redoare musculară (în special la membrele inferioare).

În contrast cu acestea, este remarcabilă relativa integritate a dezvoltării intelectuale și vivacitatea motrice a sugarilor, chiar în cazul hidrocefaliilor monstruoase.

La copilul mai mare, după închiderea fontanelor, cu toate că oasele bolții nu sînt încă total osificate, craniul se destinde mai puțin ușor sub efectul presiunii.

Dacă mărirea de volum a craniului nu a frapat încă anturajul, există însă semne de hipertensiune intracraniană : cefalee, vărsături, apatie sau iritabilitate, redoare, torticolis, paralizii oculare, nistagmus, tremurături, scăderea acuității vizuale. Progresiv se instalează o adevărată "stare de decerebrare".

Diagnostic

Hidrocefalia poate fi un diagnostic delicat la copilul mic, mai ales cînd procesul evoluează lent. De aici necesitatea de a se face măsurători repetate ale perimetrelor craniene pentru a se verifica dacă creșterea este mai rapidă decît normal.

În general, nu există aspectul cerebriiform al scheletului bolții și nici deformății bazilare.

De asemenea, examenul fundului de ochi nu arată modificări și nici imagini de stază papilară, chiar în hidrocefaliile foarte mari, fapt care se explică prin distensia cutiei craniene și dezvoltarea circulației venoase colaterale care degajează vena centrală a retinei.

Transiluminarea, este o metodă foarte simplă, care permite la un sugar cu craniul mare să se recunoască un epansament subdural sau un chist arahnoidian.

De asemenea, fosa posterioară transiluminabilă indică un eventual sindrom Dandy - Walker.

Transiluminarea, este de obicei negativă în hidrocefalie. În cazul în care există transiluminare este vorba de o formă extrem de gravă.

Electroencefalograma poate fi normală, sau poate traduce o suferință cerebrală difuză, dar nu reprezintă un element important în diagnostic.

Puncția lombară, indică un lichid hipertensiv în hidrocefalia comunicantă. Presiunea este normală sau micșorată dacă sistemul ventricular nu comunică cu spațiile perimedulare.

Albuminorahia este uneori crescută.

În general, dacă lichidele ventriculare și spinale au o compoziție apropiată, hidrocefalia are toate șansele să fie comunicantă.

Existența unei disociații ventriculo-spinale este un argument în favoarea unei hidrocefalii obstructive.

De asemenea, o disociație importantă albumino-citologică pledează pentru un blocaj.

Probele cu coloranți sînt utile pentru diagnostic. S-a folosit albastrul de metilen, dar mai ales phenolsulfonphthaleina

soluție (1 cmc = 6 mg. de substanță) care se injectează într-un ventricul lateral; colorantul apare imediat în ventriculul de partea opusă și după 10 - 30 minute în lichidul lombar. Orice diferență față de acest interval de timp permite să se aprecieze că există un blocaj.

Probele cu coloranți sînt abandonate actualmente datorită erorilor ca și datelor neconcludente.

Encefalografia gazoasă este o probă utilă.

Este interesant de amintit, că lichidul cefalo-rahidian care la adult este în cantitate de 100 - 140 ml., se reînnoiește în 24 ore de două ori.

Encefalografia gazoasă este cea mai bună metodă pentru studiul hidrocefaliei. Pentru efectuarea ei nu se mai extrage în prealabil lichid, dar se utilizează tehnica așa zisă "fracționată" injectîndu-se 15 - 20 ml. aer.

Metoda permite să se studieze sistemul ventricular și cisternal, de a se localiza obstacolul și deseori de a recunoaște chiar natura acestui obstacol.

Dacă obstacolul are ca sediu fosa posterioară sau apeductul, sistemul ventricular din amonte nu se va injecta. Encefalografia trebuie completată cu ventriculografia.

Produsul de contrast este injectat direct în ventriculul lateral prin puncția fontanelei sau printr-o gaură de trepan frontală.

Ventriculografia cu aer are inconveniente importante în marile hidrocefalii, căci pentru a se obține o bună umplere a apeductului și a celui de al IV-lea ventricul, sîntem obligați să injectăm cantități foarte mari de aer, care nu sînt totdeauna suportate de bolnavi.

Ventriculografia cu lipiodol este mult mai bine suportată și oferă imagini perfecte.

Se injectează în cornul frontal al unui ventricul lateral 2 - 3 ml. de lipiodol și printr-o manipulare adecvată facem să înainteze această "bilă" de lipiodol prin gaura lui Monroe în ventriculul 3, prin apeductul lui Silvius în ventriculul IV, pînă în canalul rahidian.

Procesul este urmărit radiologic. Inconvenientul lipiodolului este că nu se rezoarbe și uneori poate fi iritant. Este totuși preferabil aerului în cadrul marilor hidrocefalii blocante.

Arteriografia nu ne dă date asupra naturii hidrocefaliei, nici asupra unui eventual obstacol. Este însă obligatorie atunci când se suspectează o malformație vasculară (de exemplu un anevrism în teritoriul venei lui Galien) sau în papilom al plexului coroid.

Tratament

Tratamentul hidrocefaliei este chirurgical.

Dacă leziunea responsabilă este accesibilă, suprimând cauza mecanică, hidrocefalia încetează să evolueze și dilatația ventriculară poate regresa.

Există tumori extirpabile ca : tumori limitate a ventriculilor laterali și a ventriculului al 3-lea, craniofaringioma, anumite pinealoame, tumori ale fosei posterioare.

În hidrocefaliile prin malformații, mai rar intervenția este satisfăcătoare.

În majoritatea hidrocefaliilor și în special la sugari, simfizele sînt întinse la nivelul cisternelor de la bază, sau stenoză apeductului lui Silvius, încît rareori există o leziune limitată accesibilă chirurgical.

Ceea ce se poate realiza este stabilirea echilibrului lichidian, realizat fie prin diminuarea secreției, fie favorizînd rezorbția, dar distrugerea plexului coroid dă foarte rar rezultate satisfăcătoare, motiv pentru care a fost practic abandonată.

Se folosesc însă diverse derivații :

1) - derivații intracraniene sau ventriculo-cisternostomii. Principiul acestor metode, care sînt destul de numeroase, constă în a scurtcircuita un obstacol inextirpabil situat în partea posterioară a ventriculului 3 sau a apeductului, abuzînd segmentul ventricular cu spațiul subarahnoidian.

2) - derivații extracraniene. Dacă lichidul nu poate fi rezorbit de arahnoidă este logic să fie drenat în alte părți cum ar fi de exemplu prin vezică, făcînd să comunice spațiul subarahnoidian printr-un tub de polietilen cu ureterul, după nefrectomie

de partea respectivă. Tubul este inclus în țesutul subcutanat dorsal. Mult timp aceasta a fost singura metodă aplicată, dar are multe inconveniente (pierderea de electroliți, meningite prin infecții ascendente, sacrificarea rinichiului).

Astăzi se recomandă derivația ventriculo-atrială, cu un aparat cu valvă, care este o metodă superioară tuturor celor precedente, căci este ușor de realizat la toate vîrstele și este eficientă.

Desigur, intervenția este inutilă, dacă starea anatomică și funcțională a creierului nu lasă nici o speranță pentru o inserție socială acceptabilă.

Există desigur și complicații care uneori sînt grave, cum ar fi apariția unei septicemii, obstrucția tubului trombozei venoase etc.

În ansamblu totuși, rezultatele acestei metode sînt încurajatoare cu toate că "reculul" de timp nu este suficient pentru a se aprecia rezultatele la distanță.

În sfîrșit, există o derivație ventriculo-peritoneală cu un cateter cu valve cu rezultate de asemenea satisfăcătoare.

TUMORILE CEREBRALE LA COPIL

Tumorile cerebrale sînt cele mai frecvente dintre tumorile copilului dacă facem abstrac ie de leucemia acută, ating nd după unui autori, peste 23 % din totalitatea lor. Sînt susceptibile adesea de vindecare.

Frecvența lor maximă se situează între 5 - 9 ani  i majoritatea (80 %) au ca punct de plecare celula glial .

Menționăm de asemenea, ca un alt caracter, faptul că metastazele extracerebrale sînt foarte rare.

Diagnosticul trebuie să fie însă precoce, stabilit chiar de pediatru, fiind u or de precizat  i localizarea.

Se deosebesc de tumorile adultului prin reparti ia lor, căci au două sedii de elecție : fosa posterioară,  i pe un plan ceva mai pu in important, regiunea hipofizară (mediană).

Dintre tumorile fosei posterioare (sub-tentoriale) care reprezintă cel pu in 60 % din tumorile cerebrale la copil, trebuie să deosebim în primul r nd tumorile creieragului  i a ventriculului IV, care sînt tumori operabile de tumorile de trunchi cerebral, care sînt inoperabile.

Tumorile creieragului  i ale ventriculului IV sînt cele mai frecvente, reprezent nd 50 % din totalul tumorilor cerebrale. Din cauza repozartelor lor anatomice cu căile de circulație a lichidului cefalo-rahidian (plexurile coroide, ventriculii laterali, ventriculul III, ventriculul IV, periferia encefalului, canalul rahidian) se realizează cu predilecție o jenă în circulația acestuia, cu distensia ventriculilor cerebrali  i comprimarea nervului optic. Se ajunge de regulă la un sindrom de hipertensiune intracraniană, cu stază papilară.

Dintre aceste tumori 40 % sînt astrocitoame, care sînt tumori benigne, vindecabile definitiv, în cel puțin jumătate din cazuri, c nd sînt operate la timp. Alte 40 % sînt meduloblastoame, tumori maligne care se nasc obi nuit din fața profundă a vermixului. Meduloblastoamele sînt tumori infiltrante, care dau numeroase metastaze în sistemul nervos, p n  în măduva spinării

și coada de cal. Metastazele extraneurologice a meduloblastoamelor sînt excepționale.

Ependimoamele (15 %), nasc din plangeul ventriculului IV (din celulele ependimare), au o creștere lentă și sînt benigne în cele mai multe din cazuri.

Dintre alte tumori (5 %), menționăm angioblastomul, care este o tumoră benignă, cu sediul de preferință la nivelul vermisului, constituit din numeroase cavități vasculare, separate de un țesut interstițial. Celelalte tumori sînt excepțional de rare, de aceea nu le vom menționa.

Studiul clinic este foarte important, căci semnele de debut, adesea sînt precise și revelatoare:

a) vărsăturile, care sînt constante și cele mai precoce în semiologia hipertensiunii intracraniene; sînt vărsături "banale" și nu au "caracterul cerebral" care se descrie clasic. Adesea survin dimineața la trezire și înainte de micul dejun.

Datorită caracterului intermitent, uneori ciclic al vărsăturilor, se poate face eroarea de a le confunda cu "vărsăturile ciclice acetonemice". Vărsăturile se însoțesc uneori de dureri abdominale, chiar în fosa iliacă dreaptă, încît pot pune problema unui diagnostic diferențial cu apendicităcută.

b) cefaleea este un simptom de mare valoare, dar nu este permanentă ca la adult. Apare obișnuit la aceeași oră cu vărsătura și apoi se estompează treptat în cursul dimineții; diminuează în poziție verticală și crește în timpul unui efort (de tuse sau defecație).

Menționăm totuși, că se înregistrează și o cefalee nocturnă.

Ca localizare, este obișnuit frontală, dar poate fi occipitală, sediul ei neavînd nici un raport cu sediul leziunii. Se întovărășește adesea de dureri în ceafă (cu torticolis secundar) și în partea superioară a spatelui.

c) atitudinile anormale ale capului, se întîlnesc în 40 % din cazuri și sînt foarte evocatoare pentru diagnostic.

Capul este flectat în față sau lateral, mai rar răsucit spre o parte. Atitudinea capului poate fi temporară sau permanentă.

d) tulburările de motilitate și de echilibru sînt frecvente; mersul devine astfel progresiv ebrios, cu tremurături intenționale, uneori amețeli. Convulsiile sînt rare, dar în hipertensiunea intracraniană severă apar crize tonice (cu capul aruncat pe spate, maxilarele încleștate, membrele în extensie, fața foarte palidă și transpirată); unii autori le numesc "crize tonice posterioare". Conștiința este adesea păstrată, pupilele în midriază, respirația neregulată. Copilul poate pierde urina, iar din cînd în cînd poate prezenta "tresăriri" ale membrelor.

Cercetarea sindromului cerebelos este un timp esențial al examenului clinic, la care se constată : titubația cerebeloasă, mers ebrios, hipermetrie, tremurături intenționale, adiadococineză, asinergie.

Vorbirea este adesea lentă și scandată, reflexele rotuliene pot fi pendulare. Semnele piramidale apar numai într-un stadiu avansat al bolii, frecvent se citează existența unui nistagmus.

Evoluție. Dacă nu se intervine chirurgical, se ajunge cu timpul la o mare hipertensiune intracraniană cu apariția unui sindrom piramidal bilateral. Copilul devine orb, se instalează coma, apoi survine decesul.

Ori de cîte ori se suspectează o tumoră de creier, se vor efectua de urgență două examene ce trebuie repetate la nevoie :

1) radiografia de craniu (față și profil) care arată o disjunctie a suturilor, impresiuni digitiforme, cît și modificări ale geii turcești;

2) fundul de ochi prezintă un edem papilar bilateral, întovărășit uneori de hemoragii, în timp ce vasele sînt sinuoase, dilatate.

Electroencefalograma nu ne oferă date specifice.

Ventriculografia gazoasă sau iodată, făcută într-un serviciu de neurochirurgie, permite localizarea tumorii creierului.

Gammaografia, permite în 75 % din cazuri un diagnostic

topografic.

Amintim și noi că în hipertensiunea intracraniană, chiar incipientă, nu trebuie făcută cu nici un preț puncția lombară, căci există riscul destul de mare de moarte subită, căci bulbul poate fi strangulat de amigdalele cerebrale, care se pot angaja în gaura occipitală.

Tratamentul este chirurgical.

Tumorile de trunchi cerebral sînt frecvente. Ele sînt glioame infiltrante și alteori astrocitoame, dar din cauza sediului lor sînt inoperabile.

Debutul, mai frecvent la copilul preșcolar, este insidios, cu tulburări de mers (uneori confundate cu o encefalită parcellară - caz personal).

Alteori primul semn este paralizia unuia sau mai multor nervi cranieni.

Examenul clinic :

- 1) semne piramidale care devin repede bilaterale;
- 2) semne cerebeloase uni sau bilaterale;
- 3) paralizii de nervi cranieni, care sînt foarte caracteristice tumorilor de trunchi cerebral, ating nervii : IX, XII, VII, VI, V, uneori III;
- 4) nu există semne de hipertensiune intracraniană!

Tumorile de deasupra cortului creierului. Reprezintă 40 % din tumorile cerebrale și pot fi :

- tumori mediane supratentoriale
- tumori emisferice și ale nucleilor cenușii centrali.

Tumorile mediane :

Craniofaringioamele sînt tumori ale regiunii hipofizare, dezvoltate pe seama celulelor epiteliale, vestigii embrionare ale pungii lui Rathke.

Ăstea tumori au o parte cărnoasă și o parte chistică, mai mult sau mai puțin voluminoasă, unică sau multiplă, conținînd un lichid viscos, uleios, bogat în colesterol.

Sediul este de obicei supraselar, alteori intraselar. Tumora este în contact cu nervii optici, carotida și planșeul

ventriculului al III-lea. Tumora crește mai mult sau mai puțin recede și trimite cu timpul prelungiri în toate direcțiile.

Histologic, este o tumoră benignă, constituită dintr-un țesut de tip adamantin; este adesea calcificată.

Semne clinice :

1) Tulburările endocrine, constau în întârziere staturală (de obicei moderată), ajungând însă în unele cazuri la un nism armonios; se poate asocia obezitate a trunchiului și feței și adesea un diabet insipid poate fi revelator.

2) Semnele oculare apar primele și constau în scăderea importantă a acuității vizuale, în general asimetrică; există de asemenea hemianopsie bitemporală, limitată la început la o ancoagă în cadranul superior.

Examenul fundului de ochi arată edem papilar doar în unele cazuri, pe cînd în altele, papila este decolorată sau atrofică.

Cecitatea definitivă este totdeauna posibilă.

În concluzie, deoarece tumora se dezvoltă în contact direct cu chiasma optică, aici este caracteristică hemianopsia bitemporală și nu ataxa.

3) Semnele neurologice sînt cele care relevă boala, semnele precedente fiind adesea neglijate.

În primul rînd există semne de hipertensiune intracraniană, asociate sau nu cu atingere diencefalică.

O ataxie acută sau un sindrom meningeal recidivant poate marca debutul aparent al acestei boli.

Radiografiile de craniu furnizează elemente de mare importanță pentru diagnostic : disjuncția suturilor, mărirea geii turcești în toate diametrele, cu eroziunea lamei quadrilaterale și a apofizelor clinoidale, dar mai ales prezența calcificărilor, foarte evocatoare pentru un craniofaringiom. Calcificările au sediul de obicei suprăsellar, alteori retro sau intrasellar și sînt mici grăunțe calcare grupate, uneori vizibile doar pe tomografii.

Examenul neuro-radiologic permite deci confirmarea diagnosticului.

Se pot individualiza astfel două forme anatomo-clinice :

a) craniofaringioamele prechiasmatic, care se traduc prin semne endocrine, scăderea acuității vizuale și hemianopsie bitemporală, fără semne de hipertensiune craniană (cel puțin la debut);

b) craniofaringioamele retrochiasmatic, care produc constant o hipertensiune intracraniană cu edem papilar.

Evoluție. Craniofaringioma abandonat, fără tratament, duce la cecitate, gravă hipertensiune intracraniană și moarte.

După intervenția chirurgicală, o dată depășite riscurile imediate, evoluția spre exitus rămâne posibilă în 15 - 25 % din cazuri. Formele prechiasmatic beneficiază de o exereză completă pe cale subfrontală. Formele retrochiasmatic sînt mai greu de operat, datorită riscului de a traumatiza plangeul ventriculului al III-lea, încît exereza nu poate fi decît incompletă, iar recidivele frecvente. În aceste cazuri recurgem la radioterapie.

Formele intraselare pot beneficia de intervenție pe cale sfenoidală sau de abstenție chirurgicală. Grație tehnicilor actuale, care respectă în mare parte hipofiza, procentajul de supraviețuire în aceste forme este de 75 %.

Insuficiența tireotropă asociată este ușor de corectat cu doze corespunzătoare de extract tiroidian (5 ctg/24 ore). De asemenea un eventual diabet insipid este echilibrat cu "post-hipofiză" sau eventual numai cu hidroclorotiazidă. Actualmente, grație sintezei (foarte recente) a hormonului somatotrop, sînt speranțe că vom putea influența eficient deficitul de creștere și impuberismul.

Tumorile hipofizare sînt foarte rare.

Adenomul cromofob este o tumoră benignă, nesecretantă, care antrenează înăd treptat distrugerea lobului anterior al glandei și-i suprimă secrețiile.

Dezvoltîndu-se intraselar, comprimă chiasma și într-o fază ulterioară ventriculul al III-lea.

Apar astfel tulburări endocrinene și vizuale. Modificările seii turcești sînt vizibile radiologic.

Adenomul acidofil este o tumoră benignă, secretînd un exces de hormon somatotrop, responsabil la copil de un gigantism progresiv, iar la adult de acromegalie.

Adenomul bazofil este foarte rar și rămîne de dimensiuni mici. Provoacă un sindrom Cushing fără sindrom chiasmatic și fără modificarea seii turcești la debut.

Gliomul chiasmei are ca traducere clinică un timp destul de lung, o scădere izolată a acuității vizuale, la început unilaterală, apoi de ambele părți.

Dezvoltarea tumorii sîrșește prin a comprima hipofiza și hipotalamusul. Sindromul de hipertensiune intracraniană este tardiv.

La hemianopsia bitemporală se asociază adesea un nistagmus oarecum deosebit (nistagmusul în balansoar) : un ochi coboară, în timp ce celălalt se ridică.

Examenul fundului de ochi arată un edem papilar sau o atrofie optică.

Pe radiografiile de craniu, șeaua turcească este erodată, adesea deformată, în "omega", cu uzura lamei quadrilaterale și a clioidelor posterioare.

Mărirea uneia sau a ambelor găuri optice, este unul din semnele cele mai evocatoare. Această tumoră se observă adesea în cursul bolii Recklinghausen.

Evoluția este spre moarte, prin invadarea progresivă a hipotalamusului anterior și posterior. Nu există un tratament chirurgical, iar radioterapia dă rezultate aleatorii.

Tumori diencefalice. În cadrul lor deosebim :

a) tumorile porțiunii anterioare a hipotalamusului, care antrenează un sindrom "de emaciare diencefalică" a lui Russel (caz personal publicat). Cel mai adesea este vorba de un astrocitom, mai rar de o tumoră de altă natură.

Sindromul de emaciare diencefalică a fost descris pentru prima oară de Russel în 1951, la cinci copii între 5 luni și 2 ani.

Intr-adevăr, admis ulterior ca o entitate precisă anatomo-clinică, vîrsta de debut a bolii se situează în cursul primului an, în medie între 3 - 6 luni. Boala se manifestă prin vărsături inițiale, anorexie, semnul cel mai constant fiind pierderea în greutate. În câteva săptămîni sau luni se constituie o veritabilă cagexie impresionantă, cu dispariția aproape totală a țesutului celular subcutanat, contrastînd cu conservarea maselor musculare.

Cu toată "prăbugirea" în greutate, copilul are o dezvoltare psiho-motorie normală, posedînd chiar o activitate motorie excesivă. Copilul este vîoi, neastîmpărat, chiar euforic.

Talia nu este influențată, în anumite cazuri fiind chiar accelerată; dezvoltarea ocașă este normală.

Examenul neurologic este în general normal, în afara prezenței unui nistagmus de fixație, mărturisind o scădere a acuității vizuale.

S-au descris de asemenea tulburări vegetative : o paloare excesivă a tegumentelor, care contrastează cu un examen hematologic normal și stări de hipotermie, care alternează cu febrilitate trecătoare. Fundul de ochi este în 40 % din cazuri modificat, cu decolorarea papilelor.

În lichidul cefalo-rahidian, se constată hiperalbuminorahie care depășește 2 gr.‰.

Electroencefalograma este normală, ca și radiografia de craniu.

Encefalografia gazoasă și fracționată este foarte importantă pentru diagnostic, deoarece pune în evidență tumora. Imaginea este aceea a unei lacune neregulate care ridică partea anterioară a planșeului ventriculului al III-lea; în formele mai avansate, tumora umple cavitatea ventriculară.

Evoluția spontană este destul de lentă, marcată prin accentuarea cagexiei.

Examenul neurologic mult timp normal, înainte de moarte dă un tablou de hipertensiune intracraniană.

Tratamentul chirurgical, permite numai în anumite cazuri, exereza parțială a tumorii, urmată de radioterapie; rezultatele

sînt mediocre, sensibilitatea acestor tumori fiind slabă.

Împreună cu dr. Ileana Rusu, dr. Ramayana Savin și dr. E. Iordache am publicat în "Médecine et Hygiène" (18 oct. 1972), un caz de sindrom Russel tipic; necropsia a confirmat existența unui astrocitom fibrilar a regiunii hipotalamice.

b) tumorile părții posterioare a hipotalamusului, a tuber cinereum-ului și a tuberculilor mamilari.

Aceste tumori sînt capabile să producă o pubertate precocă adevărată.

Se mai pot asocia și alte semne de leziune hipotalamică.

Encefalografia gazcoasă nu le poate diferenția, ele fiind de dimensiuni mici.

Histologic, pot fi gliome, astrocitoame sau hamartoame. Sînt inoperabile din cauza localizării lor în planșeul celui de al III-lea ventricul.

Pinealoamele

La nivelul epifizei se pot întîlni tumori de origini foarte diferite : pinealoblastoame, astrocitoame, glioblastoame etc.

Aceste tumori se manifestă prin trei categorii de simptome :

- hipertensiune intracraniană cu instalare foarte rapidă prin obstrucția apeductului lui Sylvius;
- sindrom piramidal, asociat cu manifestări cerebelo-vestibulare;

- tulburări oculo-motorii care constau în suprimarea mișcărilor verticale, în special de ridicare (mai rar de coborîre) a globilor oculari. Este sindromul lui Parinaud, care poate fi asociat cu o paralizie a convergenței și o rigiditate a pupilelor la lumină (rămîn în midriază). Sindromul Parinaud denotă o lezare a regiunii anterioare a tuberculilor quadrigemeni.

Macrogonitozomia precocă este un semn clasic dar rar. Se citează de asemenea tulburări neuro-vegetative, cît și alte tulburări endocrine.

Pe radiografia craniului, în afara semnelor de hipertensiune intracraniană, se observă frecvent calcificări epifizare.

Edemul papilar este precoce.

Cel mai important examen însă, este ventriculografia. Aceasta arată hidrocefalia, absența de injectare a apeductului lui Sylvius și a ventriculului IV și mai ales modificări caracteristice ale ventriculului al III-lea (deplasarea în față a peretelui posterior care descrie o concavitate).

De asemenea arteriografia vertebrală oferă date importante : arterele coroidiene posterioare mediane sînt refulate în spate, ampula lui Galien este deformată și ridicată.

Cura chirurgicală este dificilă ca abord, adesea incompletă, frecvent tumora recidivează. De aceea se folosesc mai cu seamă metode indirecte dintre care radioterapia dă rezultate relativ bune.

Tumorile emisferelor cerebrale sînt cele mai frecvente dintre tumorile supratentoriale.

Se întîlnesc la toate vîrstele, inclusiv la sugar.

Au sediul de predilecție în lobii temporali parietali, mai rar în ceilalți lobi.

Sînt tumori maligne (glioblastoame, sarcoame) sau benigne.

Din punct de vedere clinic, se manifestă prin trei categorii de simptome :

- o instalare progresivă a hipertensiunii intracraniene (clinică, radiologică și oftalmologică), ducînd la obnubilare și comă;

- crize de epilepsie, care sînt relevatoare în 30 -60 % din cazuri. Convulsiile sînt foarte variabile (generalizate sau localizate, atipice, etc), putînd rămîne mult timp, chiar ani, singurele manifestări ale tumorii;

- semnele focale se rezumă cel mai adesea la o hemiplegie, cu o instalare mai mult sau mai puțin progresivă, care poate predomina la un membru, cel puțin la începutul bolii.

Tratamentul, constă în ablația chirurgicală a tumorii care trebuie încercată ori de câte ori este posibil, trebuie să fie cât mai completă și autorii moderni (Bloom) sînt toți de acord că trebuie urmată de iradierea întregului ax cerebro-spinal.

Chimioterapia tumorilor cerebrale este în principiu mai puțin eficientă și spectaculară decît în alte tumori (cum ar fi leucemia sau boala Hodgkin).

S-au înregistrat însă recent progrese importante în tratamentul meduloblastomului, dar autorii care au efectuat controale serioase ulterioare, la distanță mare de intervenție, au găsit după "vindecare" numeroase și variate sechele. Bonford, în revista "Cancer", în 1976, a constatat de exemplu că numai 20 % dintre supraviețuitori (după cel puțin 9 ani de urmărire) erau fără sechele, alți 20 % fiind mari infirmi, ceilalți cu sechele mai puțin importante.

Este stabilită valoarea corticoterapiei în tumorile cerebrale cu rol în reducerea edemului cerebral care însoțește tumora (efectul antineoplazic al medicamentului rămîne să fie însă definit).

C U P R I N S

	Pag.
MORTALITATEA INFANTILA	1
PATOLOGIA NOU NASCUTULUI	5
-Hemoragia meningo-cerebrală	5
Icterele nou născutului	17
Boala hemolitică a nou născutului	29
Malformațiile ereditare și congenitale	42
Traumatisme obstetricale	56
Imunitatea la nou născut și sugar.	
Infecțiile nou născutului	59
PATOLOGIA SUGARULUI SI COPILULUI	74
Bolile căilor respiratorii superioare și ale urechii medii	74
-Rinofaringita acută	74
-Adenoiditele	80
-Otita medie	83
-Oto-antrita (oto-mastoidita)	89
-Laringitele acute	93
Pneumopatiile acute	97
-Bronhopneumonia sugarului	97
-Stafilocociile pleuro-pulmonare	129
-Pneumonia francă lobară pneumococică	141
Cardiopatiile congenitale	150
Bolile diareice ale sugarului	178
-Boala diareică (dispepsia acută simplă)	178
-Dehidratarea severă (toxicoza)	201
Rahitișmul comun	230
Tetania	255
Boala Down	271

	Pag.
Tulburările vasculo-plachetare	280
Leucemia acută	299
Glomerulonefrita acută (G.N.A.)	321
Hematuria recurentă benignă sau nefropatia mezangială IgA - IgG (Boala Berger)	336
Sindromul nefrotic	339
Reumatismul articular acut (R.A.A.)	367
Reumatismul inflamator cronic (Artrita reumatoidă)	404
Convulsiile infantile	444
Comele	470
Hidrocefalia	504
Tumorile cerebrale la copil	513

VII - III
VIII - III
IX - III
 Similitudina
 Conuls - Fractura

-Luni-